#### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C09D 133:06)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 92/22615

C09D 151/08 // (C09D 151/08

**A1** (43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

23. Dezember 1992 (23.12.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/01100

(22) Internationales Anmeldedatum:

19. Mai 1992 (19.05.92)

(30) Prioritätsdaten:

P 41 19 857.3

17. Juni 1991 (17.06.91) DE (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF LACKE + FARBEN AG; Patentabteilung, Postfach 61 23, D-4400 Münster (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), BR, CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), MC (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches ropäisches Patent), US.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF LACKE + FARBEN AKTIENGESELLSCHAFT [DE/ DEI; Glasurit Straße 1, D-4400 Münster (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ENGELKE, Stephan [DE/DE]; Breuerweg 20, D-5600 Wuppertal 1 (DE). BRÜNNEMANN, Michael [DE/DE]; Eichendorffstraße 41, D-4400 Münster (DE). ROTTER, Olaf [DE/DE]; Droste-Hülshoff-Straße 28, D-4416 Everswinkel (DE). HOLST, Andreas [DE/DE]; Albersloher Weg 609, D-4400 Münster (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: COATING BASED ON POLYMERS CONTAINING CARBOXYL GROUPS AND EPOXY RESINS

(54) Bezeichnung: ÜBERZUGSMITTEL AUF DER BASIS VON CARBOXYLGRUPPENHALTIGEN POLYMEREN UND **EPOXIDHARZEN** 

## (57) Abstract

The object of the present invention is a coating material containing: (A) at least one acrylate copolymer A) containing carboxyl groups obtainable by solution polymerisation using less than 5 wt. % in relation to the total weight of the monomers used to produce the copolymer (A) of one or more polysiloxane macromonomers a<sub>1</sub> with a number average molecular weight of 1000 to 40000 and an average of 0.5 to 2.5 ethylenically unsaturated double bonds per molecule; and/or B) at least one acrylate copolymer (B) containing epoxy groups obtainable by solution polymerisation using less than 5 wt. %, related to the total weight of the monomers used to produce the copolymer (B) of one or more polysiloxane macromonomers a1 and a number average molecular weight of 1000 to 40000 and an average of 0.5 to 2.5 ethylenically unsaturated double bonds per molecule; C) possibly one or more further addition and/or condensation resins containing carboxyl groups; and D) possibly one or more other epoxy resins.

### (57) Zusammenfassung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Überzugsmittel, das dadurch gekennzeichnet ist, daß es A) mindestens ein carboxylgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (A), das erhältlich ist durch Lösungspolymerisation unter Verwendung von weniger als 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung des Copolymerisats (A) eingesetzten Monomeren, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer a<sub>1</sub> mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1000 bis 40000 und im Mittel 0,5 bis 2,5 ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen pro Molekül, und/oder B) mindestens ein epoxidgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (B), des erhältlich ist durch Lösungspolymerisation unter Verwendung von weniger als 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung des Copolymerisats (B) eingesetzten Monomeren, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer a<sub>1</sub> und einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1000 bis 40000 und im Mittel 0,5 bis 2,5 ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen pro Molekül, C) ggf. ein oder mehrere weitere carboxylgruppenhaltige Additions- und/oder Kondensationsharze und D) ggf. ein oder mehrere weitere Epoxidharze enthält.

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

АΤ	Österreich	Fi	Finnland	MN	Mongolei
		FR	Frankreich	MR	Mauritanien
AU	Australien	GA	Gabon	MW	Malawi
BB	Barbados		Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
ΒE	Belgien .	GB	-	NO	Norwegen
BF	Burkina baso	GN	Guinea	PL	Polum
BC	Bulgarien	GR	Griechenland	-	Rumänien
BJ	Benin	HU	Ungarn	RO	
BR	Brasilien	1E	Irland	RU	Russische Föderation
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SE	Schweden
_		KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CG	Kongo	KR	Republik Korea	รบ	Soviet Union
CH	Schweiz		Liechtenstein	TD	Tschad Togo
CI	Côte d'Ivoire	LI		TG	
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	US	Vereningle Sizzien von von
DE*	Deutschland	MC	Monaco		
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		
ES	Spanien	ML	Mali		

1

5

1

Überzugsmittel auf der Basis von carboxylgruppenhaltigen Polymeren und Epoxidharzen

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Überzugsmittel, die als Bindemittel mindestens ein carboxylgruppenhaltiges Polymer und als Härter 15 rindestens ein Epoxidharz mit im Mittel mehr als einer Epoxidgruppe pro Molekül enthalten. Die vorliegende Erfindung betrifft außerdem Verfahren zur Herstellung dieser Überzugsmittel sowie deren Verwendung und Verfahren zum Beschichten von 20 Substraten.

Insbesondere an Überzugsmittel, die im Bereich der Autoreparaturlackierung eingesetzt werden, werden sehr hohe Qualitätsansprüche gestellt. So müssen 25 diese Überzugsmittel bei niedrigen Temperaturen (≤ 100°C, bevorzugt ≤ 80°C) aushärtbar sein und dabei bereits nach weniger als 7 h staubtrocken und klebfrei sein. Ferner ist eine gute Lösemittelbeständigkeit, Witterungsbeständigkeit, Abklebfestigkeit, Vergilbungsbeständigkeit, Schleifbarkeit und niedrige Eigenfarbe der resultierenden Beschichtungen gefordert. Darüber hinaus müssen die Beschichtungen überlackierbar sein, um so zu

. 30

2

gewährleisten, daß auch Lackschäden im angrenzenden Bereich und im Bereich der Reparaturlackierung ausgebessert werden können.

5 Überzugsmittel auf der Basis von carboxylgruppenhaltigen Acrylatcopolymerisaten und Epoxidharzen, die auch für den Bereich der Autoreparaturlackierung verwendet werden, sind seit langem bekannt und beispielsweise in der EP-B-51 275, EP-A-123793, DE-OS 26 35 177, JP-OS 76 338/77, WO 87/02041 und der WO 89/08132 beschrieben. Diese bekannten Überzugsmittel weisen jedoch nur eine geringe Witterungsstabilität und einen niedrigen Oberflächenslip sowie dadurch bedingt eine schlechte Chemikalienfestigkeit der resultierenden Beschichtungen auf. Außerdem treten Verträglichkeitsprobleme zwischen den carboxylgruppenhaltigen Acrylatcopolymerisaten und einigen Epoxidharzen auf. 20

Ferner sind aus der EP-A 358153 Überzugsmittel für die Beschichtung von Automobilen bekannt, die entweder a) ein Copolymer, das unter Verwendung von Polysiloxanmakromonomeren mit mindestens zwei funktionellen Gruppen pro Molekül und von epoxid-gruppenhaltigen Vinylmonomeren erhältlich ist, oder b) eine Mischung aus einem Polymer (1) auf der Basis von Polysiloxanmakromonomeren mit mindestens zwei funktionellen Gruppen und einem Polymer (2) auf der Basis von epoxidgruppenhaltigen Vinylmonomeren enthalten. Ferner enthalten diese Überzugsmittel eine Aluminium-Chelatverbindung und/oder eine Titan-Chelatverbindung und/oder eine

3

Zirkon-Chelatverbindung als Härter.

Da die funktionellen Gruppen der Polysiloxanmakromonomeren mit zur Vernetzung der Überzugsmittel

beitragen, ist ein sehr hoher Anteil dieses Polysiloxanmakromonomers in dem Copolymer erforderlich, um eine ausreichende Vernetzung zu gewährleisten. Eine Vernetzung der Überzugsmittel durch eine Carboxi-Epoxi-Reaktion ist dagegen in der

EP-A-358153 nicht beschrieben. Diese aus der

EP-A-358153 bekannten feuchtigkeitshärtenden Überzugsmittel weisen ferner den Nachteil einer geringeren Lagerstabilität bei angebrochenen Gebinden sowie höhere Herstellkosten der Überzugsmittel auf.

15

Weiterhin sind aus der DE-OS 38 39 215 feuchtigkeitshärtende Überzugsmittel bekannt, die als Bindemittel ein Harz enthalten, das erhältlich ist
durch Polymerisation eines Alkoxisilan-enthaltenden Vinylmonomeren und/oder eines
Polysiloxanmakromonomeren mit einem epoxidgruppenhaltigem Vinylmonomeren in Gegenwart eines
carboxylgruppenhaltigen Harzes. Als Härter enthalten diese Überzugsmittel wiederum eine Chelatverbindung.

Weiterhin ist aus der JP-OS 2163177 ein Überzugsmittel auf der Basis von hydroxylgruppenhaltigen
Acrylatcopolymerisaten und Polyisocyanaten bekannt, das insbesondere als Bautenanstrichmittel
eingesetzt wird. Die Beschichtungen zeichnen sich

dabei durch eine verbesserte Witterungsstabilität

4

aus, die durch Einpolymerisieren von 0,5 bis
15 Gew.-% eines Polysiloxanmakromonomers in das
hydroxylgruppenhaltige Acrylatcopolymerisat erzielt wird. Auch aus der US-PS 4,754,014 ist es
bekannt, die Witterungsbeständigkeit von Überzugsmitteln auf der Basis von hydroxylgruppenhaltigen
Acrylatcopolymerisaten durch Modifizierung mit
Polysiloxanmakromonomeren zu verbessern. Überzugsmittel auf der Basis von carboxylgruppenhaltigen
Acrylatcopolymerisaten und Epoxidharzen sind in
der JP-OS 2163177 und der US-PS 4,754,014 jedoch
nicht beschrieben.

15 Aus der EP-B 175 092 ist es bekannt, daß die Verlaufseigenschaften sowie die Gleitfähigkeit und Kratzfestigkeit von Beschichtungen dadurch verbessert werden können, daß den Überzugsmitteln polyethergruppenfreie, polyestermodifizierte Siloxane zugesetzt werden. Der Einsatz von polymerisierbaren, ethylenisch ungesättigten Polysiloxanmakromonomeren zur Modifizierung von Bindemitteln auf der Basis von Acrylatcopolymerisaten ist in der EP-B 175092 nicht beschrieben.

Schließlich sind aus der EP-A-212 457 Überzugsmittel auf der Basis epoxifunktionellen Polymeren und carboxylgruppenhaltigen Polymeren bekannt, die sich insbesondere für die Metallic-Mehrschichtlackierung eignen. Sowohl das epoxidgruppenhaltige Polymer als auch das carboxylgruppenhaltige Polymer können durch den Einsatz von silanfunktionellen Monomeren, wie z.B. Y-Methacryloxipropyltrimethoxisilan,

5

modifiziert werden. Alternativ können den Überzugsmitteln auch silangruppenhaltige Verbindungen, wie z.B. Methyltrimethoxisilan, direkt zugegeben werden. In der EP-A-212 457 sind aber keine Angaben über geeignete Einsatzmengen der Silankomponenten enthalten. Ferner findet sich auch kein Hinweis auf den Einsatz von Polysiloxanmakromonomeren. Diese aus der EP-A-212 457 bekannten Überzugsmittel weisen nur eine geringe Verbesserung der Oberflächeneigenschaften der resultierenden Beschichtungen, wie z.B. Wasser- und Chemikalienabweisung, auf.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe 15 zugrunde, Überzugsmittel auf der Basis von carboxylgruppenhaltigen Acrylatcopolymerisaten und Epoxidharzen zur Verfügung zu stellen, die zu überlackierbaren Beschichtungen mit einer guten Witterungsbeständigkeit, einer guten Lösemit-20 tel- und Chemikalienbeständigkeit sowie einem guten Decklackstand und ausreichender Kratzfestigkeit führen. Um für den Bereich der Autoreparaturlackierung einsetzbar zu sein, sollten die Überzugsmittel ferner bei niedrigen Temperaturen härtbar sein und dabei bereits nach möglichst kurzer Zeit zu staubtrockenen und klebfreien Oberflächen führen. Weiterhin sollten die Überzugsmittel schleifbar sein, eine Überlackierbarkeit auch ohne Anschleifen besitzen und eine gute Abklebfestig-30 keit und Spritznebelaufnahme haben.

Diese Aufgabe wird überraschenderweise durch ein Überzugsmittel gelöst, das als Bindemittel minde-

6

stens ein carboxylgruppenhaltiges Polymer und als
Härter mindestens ein Epoxidharz mit im Mittel
mehr als einer Epoxidgruppe pro Molekül enthält.

Das Überzugsmittel ist dadurch gekennzeichnet, daß

A) mindestens ein carboxylgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (A), das erhältlich ist durch
Lösungspolymerisation unter Verwendung von
weniger als 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung des Copolymerisats
(A) eingesetzten Monomeren, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer al mit einem
zahlenmittleren Molekulargewicht von
1000 bis 40.000 und im Mittel 0,5 bis 2,5
ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen pro
Molekül,

20 und/oder

35

- B) mindestens ein epoxidgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (B), das erhältlich ist durch
  Lösungspolymerisation unter Verwendung von
  weniger als 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung des Copolymerisats
  (B) eingesetzten Monomeren, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer al und einem
  zahlenmittleren Molekulargewicht
  von 1000 bis 40.000 und im Mittel 0,5 bis 2,5
  ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen pro
  Molekül,
  - C) ggf. ein oder mehrere weitere carboxylgruppen-

PCT/EP92/01100

haltige Additions- und/oder Kondensationsharze und

5 D) ggf. ein oder mehrere weitere Epoxidharze enthält.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ferner ein Verfahren zur Herstellung von Überzugsmitteln nach einem der Ansprüche 1 bis 11, bei dem mindestens ein carboxylgruppenhaltiges Polymer als Bindemittel, mindestens ein Epoxidharz als Härter, ein oder mehrere organische Lösemittel, ggf. Pigmente und/oder Füllstoffe sowie ggf. weitere

Hilfs- und Zusatzstoffe gemischt und ggf. dispergiert werden, dadurch gekennzeichnet, daß zur Herstellung der Überzugsmittel

- A) mindestens ein carboxylgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (A), das erhältlich ist durch
  Lösungspolymerisation unter Verwendung von
  weniger als 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung des Copolymerisats
  (A) eingesetzten Monomeren, eines oder mehrerer
  Polysiloxanmakromonomerer al mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von
  1000 bis 40.000 und im Mittel 0,5 bis
  2,5 ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen
  pro Molekül,
- 30 und/oder
  - B) mindestens ein epoxidgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (B), das erhältlich ist durch Lösungspolymerisation unter Verwendung von

- weniger als 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung des Copolymerisats
  (B) eingesetzten Monomeren, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer al und einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1000 bis 40.000 und im Mittel 0,5 bis 2,5 ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen pro Molekül,
- C) ggf. ein oder mehrere weitere carboxylgruppenhaltige Additions- und/oder Kondensationsharze und
- D) ggf. ein oder mehrere weitere Epoxidharze eingesetzt werden.

Die vorliegende Erfindung betrifft außerdem Verfahren zum Beschichten von Substraten, bei denen diese Überzugsmittel aufgebracht werden, und die Verwendung dieser Überzugsmittel.

Es ist überraschend und war nicht vorhersehbar,
daß gerade die erfindungsgemäße Modifizierung von
Überzugsmittel auf der Basis carboxylgruppenhaltiger Bindemittel und epoxidgruppenhaltiger Vernetzer durch den Einbau von Polysiloxanmakromonomeren zu Überzugsmitteln führt, die sich durch
eine gute Überlackierbarkeit sowie eine gute Witterungs-, Chemikalien- und Lösemittelbeständigkeit
der resultierenden Beschichtungen auszeichnen.
Vorteilhaft ist ferner eine signifikante Verbesserung der Abklebfestigkeit, der Kratzfestigkeit,
der Verspritzbarkeit und des Decklackstandes
(DOI).

20

9

1

Es ist erfindungswesentlich, daß die Überzugsmittel entweder mindestens ein mit den Polysiloxanmakromonomeren a, modifiziertes carboxylgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (A) oder mindestens ein mit den Polysiloxanmakromonomeren a modifiziertes epoxidgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (B) oder sowohl mindestens ein modifiziertes carboxyl-10 gruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (A) als auch mindestens ein modifiziertes epoxidgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (B) enthalten. Bevorzugt sind Überzugsmittel, die als modifizierte Komponente entweder nur (A) oder nur (B) enthalten. Überzugsmittel, die mindestens ein modifiziertes epxidgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (B) enthalten, enthalten außerdem als vernetzende Komponente mindestens ein carboxylgruppenhaltiges Kondensations- und/oder Additionsharz. Entsprechend enthalten Überzugsmittel, die mindestens ein modifiziertes carboxylgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (A) enthalten, außerdem als vernetzende Komponente mindestens ein Epoxidharz. Besonders bevorzugt sind Überzugsmittel, die mindestens ein mit den Polysiloxanmakromonomeren a<sub>1</sub> modifiziertes carboxylgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (A), ggf. weitere carboxylgruppenhaltige Additions- und/oder Kondensationsharze (C) sowie als Vernetzer Epoxidharze (Komponente D), die nicht 30 mit a<sub>1</sub> modifiziert sind, enthalten. Insbesondere aufgrund toxikologischer Aspekte werden epoxidgruppenhaltige Acrylatcopolymerisate als Vernetzer nach Möglichkeit nicht verwendet.

Ganz besonders bevorzugt sind überzugsmittel, die mindestens ein mit den Polysiloxanmakromonomeren a<sub>1</sub> modifiziertes carboxylgruppenhaltiges Acrylat-copolymerisat (A), mindestens einen carboxylgruppenhaltigen Polyester (C) und mindestens ein Epoxidharz (D) enthalten.

Im folgenden werden nun zunächst die einzelnen Bestandteile der erfindungsgemäßen überzugsmittel näher erläutert.

Es ist erfindungswesentlich, daß die Überzugsmittel mindestens ein Acrylatcopolymerisat enthalten, das durch Einbau von einem oder mehreren Polysiloxanmakromonomeren al modifiziert wurde. Sowohl für die Modifizierung von carboxylgruppenhaltigen Acrylatcopolymerisaten (A) als auch für die Modifizierung von epoxidgruppenhaltigen Acrylatcopolymerisaten (B) sind Polysiloxanmakromonomere geeignet, die ein zahlenmittleres Molekulargewicht von 1000 bis 40.000 , bevorzugt von 2000 bis 10000 und im Mittel 0,5 bis 2,5 , bevorzugt 0,5 bis 1,5 , ethylenisch ungesättigte Doppelbindungen pro Molekül aufweisen.

Als Komponente a<sub>1</sub> geeignet sind beispielsweise die in der DE-OS 38 07 571 auf den Seiten 5 bis 7, die in der DE-OS 37 06 095 in den Spalten 3 bis 7, die in der EP-B 358 153 auf den Seiten 3 bis 6 und die in der US-PS 4,754,014 in den Spalten 5 bis 9 beschriebenen Polysiloxanmakromonomere.

Ferner sind auch andere Acryloxisilan-enthaltende Vinylmonomere mit den obengenannten Molekulargewichten und Gehalten an ethylenisch ungesättigten

11

Doppelbindungen geeignet, beispielsweise Verbindungen, die herstellbar sind durch Umsetzung hydroxifunktioneller Silane mit Epichlorhydrin und anschließender Umsetzung des Reaktionsprodukts mit (Meth) Acrylsäure und/oder Hydroxialkylestern der (Meth) Acrlysäure.

Bevorzugt werden als Komponente a<sub>1</sub> Polysiloxanmakromonomere der folgenden Formel eingesetzt:

10

CH=CH COCH<sub>2</sub> CHCH<sub>2</sub> O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>  $\begin{bmatrix}
R_2 \\
| \\
| \\
Si - O
\end{bmatrix}$   $\begin{bmatrix}
R_4 \\
| \\
Si - (CH_2)_{n} - O
\end{bmatrix}$   $\begin{bmatrix}
R_1 \\
R_2 \\
| \\
Si - (CH_2)_{n} - O
\end{bmatrix}$   $\begin{bmatrix}
R_2 \\
| \\
R_3
\end{bmatrix}$   $\begin{bmatrix}
R_4 \\
| \\
R_1
\end{bmatrix}$ CH=CHCOCH<sub>2</sub>CHCH<sub>2</sub>  $\begin{bmatrix}
R_1 \\
R_1
\end{bmatrix}$ O OH

mit

R<sub>1</sub> = H oder CH<sub>3</sub>

R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub>, = gleiche oder verschiedene aliphatische Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 8 C-Atomen,
insbesondere Methyl, oder
Phenylrest

n = 2 bis 5, bevorzugt 3

 $_{.30}$  m = 8 bis 30

Besonders bevorzugt wird das &, $\omega$ -acryloxiorganofunktionelle Polydimethylsiloxan der Formel

35

1  $CH_2=CHCOCH_2CHCH_2O-(CH_2)_3$  Si - O  $Si-(CH_2)_3$ 

CH<sub>2</sub>=CHCOCH<sub>2</sub>CHCH<sub>2</sub>

mit n ≈ 9, einem Acryloxiäquivalent von

550 g/Äquivalent, einer OH-Zahl von 102 mgKOH/g

und einer Viskosität von 240 mPas (25°C) eingesetzt.

Bevorzugt werden als Komponente a<sub>1</sub> auch Polysiloxanmakromonomere eingesetzt, die hergestellt
worden sind durch Umsetzung von 70 bis 99,999
Mol-% einer Verbindung (1), dargestellt durch die
Formel (I)

 $R_{1} - \operatorname{Si}_{R_{3}}^{R_{2}} \tag{I}$ 

in welcher  $R_1$  eine aliphatische Kohlenwasserstoffgruppe mit 1 bis 8 C-Atomen oder einen Phenylrest
darstellt und  $R_2$ ,  $R_3$  und  $R_4$  jeweils für einen
Halogenrest oder einen Alkoxirest mit 1 bis 4
C-Atomen oder eine Hydroxylgruppe stehen, mit 30
bis 0,001 Mol-% einer Verbindung (2), dargestellt

13

durch die Formel (II)

5 
$$CH_2 = C - COO(CH_2)_n$$
  $Si = \frac{R6}{R_7}$  (II)

in welcher R<sub>5</sub> ein Wasserstoffatom oder einen Methylrest darstellt, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> und R<sub>8</sub> jeweils für Halogen, OH oder einen Alkoxirest mit 1 bis 4 C-Atomen oder eine aliphatische Kohlenwasserstoffgruppe mit 1 bis 8 C-Atomen stehen, wobei wenigstens einer der Reste R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> oder R<sub>8</sub> OH oder eine Alkoxigruppe ist und n eine ganze Zahl von 1 bis 6 darstellt.

In der Verbindung (1) sind Beispiele für Alkoxigruppen mit 1 bis 4 C-Atomen geradkettige oder
verzweigte Gruppen, wie z.B. Methoxi, Ethoxi, Propoxi, Butoxi und dgl. Beispiele für aliphatische
Kohlenwasserstoffgruppen sind geradkettige oder
verzweigte aliphatische Kohlenwasserstoffgruppen,
wie Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl,
Heptyl, Octyl u.a.
Methyl und Phenyl sind besonders bevorzugt als R<sub>1</sub>

sind Methoxi, Ethoxi, Propoxi, Butoxi und Hydroxi.

Beispiele für bevorzugte Verbindungen (1) sind
Methyltrimethoxisilan, Phenyltrimethoxisilan, Butyltrimethoxisilan, Methyltriethoxisilan, Methyltributoxisilan, Phenyltrisilanol, Methyltrisilanol und dgl., von denen Methyltrimethoxisilan, Phenyltrimethoxisilan, Phenyltri

in der Verbindung (1). Bevorzugt als  $R_2$ ,  $R_3$  und  $R_4$ 

14

trimethoxisilan und Phenyltrisilanol besonders bevorzugt sind. Diese Verbindungen können allein oder in Kombination verwendet werden.

5 In der obigen Verbindung (2) steht R<sub>5</sub> für ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe und  $R_6$ ,  $R_7$  und R<sub>8</sub> repräsentieren jeweils Hydroxi, Alkoxi mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder eine aliphatische Kohlenwasserstoffgruppe mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen. n ist eine ganze Zahl von 1 bis 6. R6, R7 und  $R_8$  können alle gleich oder verschieden sein oder wenigstens eine dieser Gruppen kann von den anderen verschieden sein. Jedoch ist wenigstens eine dieser Gruppe Hydroxi oder Alkoxi. In der Verbindung (2) sind Beispiele für aliphatische Kohlenwasserstoffgruppen mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen und Alkoxigruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen diejenigen, die für die Verbindung (1) angeführt wurden. Methoxi, Ethoxi und Hydroxigruppen sind besonders bevorzugt als  $R_6$ ,  $R_7$  und  $R_8$  und n liegt vorzugsweise im Bereich von 2 bis 4. Bei-

spiele für bevorzugte Verbindungen (2) sind

Y-Acryloxiethyltriethoxisilan,
Y-Methacryloxiethyltriethoxisilan,
Y-Methacryloxipropyltrimethoxisilan,
Y-Methacryloxipropyltriethoxisilan,
Y-Acryloxipropyltrimethoxisilan,
Y-Methacryloxibutyltriethoxisilan,
Y-Acryloxipropyltrisilanol und dgl.

Besonders bevorzugt unter diesen Beispielen sind

15

%-Acryloxiethyltriethoxisilan,
%-Methacryloxiethyltriethoxisilan,
%-Methacryloxipropyltrimethoxisilan,
5 %-Methacryloxipropyltriethoxisilan und
%-Acryloxipropyltrisilanol.

Diese Verbindungen können einzeln oder in Kombination eingesetzt werden.

Die Reaktion zwischen den Verbindungen (1) und (2) wird bewerkstelligt durch die dehydratisierende Kondensation der Hydroxylgruppen, die in diesen Verbindungen enthalten sind und/oder der Hydroxylgruppen, die auf die Hydrolyse der Alkoxigruppen dieser Verbindungen zurückzuführen sind. In Abhängigkeit von den Reaktionsbedingungen beinhaltet die Umsetzung zusätzlich zu der Dehydratisierungsreaktion eine dealkoholisierende Kondensation.

Falls die Verbindungen (1) oder (2) Halogenreste enthalten, wird die Reaktion zwischen (1) und (2) bewerkstelligt durch Dehydrohalogenierung.

obwohl die Reaktion in Abwesenheit von Lösungsmittel durchgeführt werden kann, ist es wünschenswert, die Reaktion in Wasser und/oder einem organischen Lösungsmittel, in dem beide Verbindungen (1) und (2) löslich sind, durchzuführen. Beispiele für geeignete organische Lösungsmittel sind Kohlenwasserstofflösungsmittel, wie z.B. Heptan, Toluol, Xylol, Octan und Testbenzin, Esterlösungsmittel, wie z.B. Ethylacetat, n-Butylacetat, Isobutylacetat, Methylcellusolveacetat und Butylcarbitolacetat, Ketonlösungsmittel, wie z.B.

16

Methylethylketon, Methylisobutylketon und Diisobutylketon, alkoholische Lösungsmittel, wie z.B.
Ethanol, Isopropanol, n-Butanol, sec-Butanol und
Isobutanol, Etherlösungsmittel, wie z.B.
n-Butylether, Dioxan, Ethylenglykolmonomethylether
und Ethylenglykolmonoethylether und dgl. Diese
Lösungsmittel können einzeln oder in Kombination
verwendet werden.

Wenn die Verbindungen (1) und (2) in Form einer Lösung verwendet werden, beträgt die Gesamtkonzentration dieser Verbindungen in der Lösung geeigneterweise wenigstens 5 Gew.-%.

Die Verbindungen (1) und (2) werden in geeigneter Weise bei Temperaturen von ungefähr 20 bis ungefähr 180°C, vorzugsweise ungefähr 50 bis ungefähr 120°C, umgesetzt. Die Umsetzungsdauer beträgt geeigneterweise gewöhnlich ungefähr 1 bis ungefähr 40 Stunden.

Gegebenenfalls kann die Umsetzung in Anwesenheit eines Polymerisationsinhibitors durchgeführt werden, der die Polymerisationsreaktion aufgrund von ungesättigten Bindungen in der Verbindung (2) effektiv verhindert. Beispiele für geeignete Inhi-

bitoren sind Hydrochinon, Hydrochinonmonomethylether und ähnliche Chinonverbindungen.

Das Reaktionssystem der Verbindungen (1) und (2)
für die Herstellung des Polysiloxan-Macromonomeren
kann Tetraalkoxisilan, Dialkyldialkoxisilan oder

dgl., welche in einer Menge von bis zu ungefähr 20 Mol-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Verbindungen (1) und (2), eingesetzt werden, enthalten. Wenn R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> und R<sub>8</sub> in den Verbindungen

17

(1) und (2) alle für Hydroxi stehen, ist es wünschenswert, die Reaktion in einem organischen Lösungsmittel unter Erhitzen und Rühren zwecks  $_{5}$  dehydratisierender Kondensation durchzuführen. Wenn weiterhin wenigstens eine der Verbindungen (1) und (2) an Si gebundene Alkoxigruppen aufweist, ist es bevorzugt, vor der Kondensation eine Hydrolyse durchzuführen. Die Durchführung der Hydrolyse wird erforderlich, wenn alle Gruppen R2,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_6$ ,  $R_7$  und  $R_8$  Alkoxigruppen sind. Die Hydrolysereaktion und die Kondensationsreaktion können kontinuierlich in Anwesenheit von Wasser und einem Katalysator unter Erhitzen und Rühren durchgeführt werden. Die Wassermenge, die für diese Reaktion verwendet wird, liegt, obwohl sie nicht besonders begrenzt ist, vorzugsweise bei wenigstens ungefähr 0,1 Mol pro Mol Alkoxi. Bei Anwesenheit von weniger als 0,1 Mol Wasser tendieren die beiden Verbindungen dazu, weniger reaktiv zu werden. 20 Besonders bevorzugt wird die Verwendung eines großen Wasserüberschusses. In dem Falle, in dem die Kondensationsreaktion einen Alkohol liefert, der in Wasser schwer löslich ist, dient die Ver-25 wendung einer Kombination aus Wasser und einem wasserlöslichen organischen Lösungsmittel dazu, das Reaktionssystem einheitlich zu machen. Bevorzugt für die Verwendung als wasserlösliches organisches Lösungsmittel sind die obenerwähnten alko-30 holischen Ester-, Ether- und Ketonlösungsmittel. Saure oder alkalische Katalysatoren können als Katalysatoren für die Hydrolysereaktion eingesetzt werden. Beispiele für geeignete saure Katalysatoren sind Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure,

18

Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Acrylsäure, Methacrylsäure und dgl.

Beispiele für geeignete alkalische Katalysatoren sind Natriumhydroxid, Triethylamin, Ammoniak und dgl. Es ist vorteilhaft, den Katalysator in einer Menge von ungefähr 0,0001 bis ungefähr 5 Gew.-%, vorzugsweise ungefähr 0,01 bis ungefähr 0,2

Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Verbindungen (1) und (2), einzusetzen.

Die Einsatzmenge des oder der Polysiloxanmakromonomere a<sub>1</sub> zur Modifizierung des carboxylgruppenhaltigen Acrylatcopolymerisats (A) beträgt weniger
als 5 Gew.-%, bevorzugt 0,05 bis 2,5 Gew.-%, besonders bevorzugt weniger als 1 Gew.-% und ganz
besonders bevorzugt 0,05 bis 0,5 Gew.-%, jeweils
bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung
des Copolymerisats (A) ingesamt eingesetzten Monomeren (einschließlich a<sub>1</sub>).

Die Einsatzmenge des oder der Polysiloxanmakromonomeren a<sub>1</sub> zur Modifizierung des epoxidgruppenhaltigen Acrylatcopolymerisats (B) beträgt weniger
als 5 Gew.-\*, bevorzugt 0,05 bis 2,5 Gew.-\*, besonders bevorzugt weniger als 1 Gew.-\* und ganz
besonders bevorzugt 0,05 bis weniger als 0,5
Gew.-\*, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der
zur Herstellung des Copolymerisats (B) insgesamt
eingesetzten Monomeren (einschließlich a<sub>1</sub>).

Dabei hat ein steigender Anteil von Polysiloxanmakromonomer bzw. -monomeren a<sub>1</sub> eine Abnahme der Überlackierbarkeit der resultierenden Beschichtungen, das Auftreten von Verlaufsstörungen sowie

19

eine Trübung der Acrylatcopolymerisatlösung und der daraus hergestellten Überzugsmittel sowie eine Silikonisierung der Spritzanlage und damit Probleme beim Lackwechsel zur Folge.

Der jeweils günstigste Anteil von Polysiloxanmakromonomer(en) hängt daher von den gewünschten Eigenschaften der Beschichtungen und damit vom Anwendungszweck ab. Die für den jeweiligen Anwen-

dungszweck günstigste Einsatzmenge kann aber anhand weniger Versuche leicht ermittelt werden.

Zur Herstellung der carboxylgruppenhaltigen
Acrylatcopolymerisate (A) können zusammen mit den
Polysiloxanmakromonomeren alle üblicherweise eingesetzten Monomeren verwendet werden.
Bevorzugt eingesetzte Acrylatcopolymerisate (A)
sind erhältlich durch Copolymerisation von

- 20 a<sub>1</sub>) 0,05 bis 2,5 Gew.-%, bevorzugt 0,05 bis 0,5 Gew.-%, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer a<sub>1</sub>,
- a<sub>2</sub>) 0 bis 40 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 30 Gew.-%,
  eines oder mehrerer carboxylgruppenhaltiger,
  ethylenisch ungesättigter Monomerer,
- a<sub>3</sub>) 0 bis 40 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 30 Gew.-%,
  eines oder mehrerer vinylaromatischer Kohlenwasserstoffe,
  - a<sub>4</sub>) 0 bis 99,95 Gew.-%, bevorzugt 20 bis 60
    Gew.-%, eines oder mehrerer hydroxylgruppenhaltiger, ethylenisch ungesättigter Monomerer,

1

PCT/EP92/01100

1

WO 92/22615

- a<sub>5</sub>) 0 bis 30 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 20 Gew.-%, eines oder mehrerer Monomerer mit mindestens zwei polymerisierbaren, ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen und
  - a<sub>6</sub>) 0 bis 80 Gew.-% eines oder mehrerer anderer ethylenisch ungesättigter copolymerisierbarer Monomerer,
- wobei die Summe der Gewichtsteile der Komponenten a<sub>1</sub> bis a<sub>6</sub> jeweils 100 Gew.-\* beträgt und wobei die Einsatzmengen der Komponenten a<sub>2</sub> und a<sub>4</sub> nicht beide gleichzeitig Null sein dürfen.
- Falls dieses so hergestellte Copolymerisat Hydroxylgruppen enthält, kann es ggf. in einer weiteren Stufe mit Carbonsäureanhydriden umgesetzt werden, wobei die Menge an eingesetzten Carbonsäureanhydriden so gewählt wird, daß das entstehende Copolymerisat (A) die gewünschte Säurezahl aufweist.
- Die als Komponente a<sub>1</sub> geeigneten Verbindungen sind die bereits obenbeschriebenen Polysiloxanmakromonomere.

Beispiele für geeignete carboxylgruppenhaltige Monomere a<sub>2</sub> sind ungesättigte Carbonsäuren, wie z.B. Acryl-, Methacryl-, Itacon-, Croton-, Isocroton-, Aconit-, Malein- und Fumarsäure, Halbester der Malein- und Fumarsäure sowie β-Carboxiethyl-acrylat und Addukte von Hydroxialkylestern der Acrylsäure und/oder Methacrylsäure mit Carbonsäu-

21

reanhydriden wie z.B. der Phthalsäure-mono-2-methacryloyloxiethylester. Die Mengen der Komponente a<sub>2</sub> beträgt 0 bis 40 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 30 Gew.-%.

Die Komponente a<sub>3</sub> ist eine monovinylaromatische Verbindung. Vorzugsweise enthält sie 8 bis 9 Kohlenstoffatome je Molekül. Beispiele für geeignete Verbindungen sind Styrol, Vinyltoluole, d-Methylstyrol, Chlorstyrole, o-, m- oder p-Methylstyrol, 2,5-Dimethylstyrol, p-Methoxistyrol, p-tert.-Butylstyrol, p-Dimethylaminostyrol, p-Acetamidostyrol und m-Vinylphenol. Bevorzugt werden Vinyltoluole sowie insbesondere Styrol eingesetzt. Die Menge an der Komponente a<sub>3</sub> beträgt 0 bis 40 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 30 Gew.-%.

Als Komponente a<sub>4</sub> kommen Hydroxialkylester

αβ-ungesättigter Carbonsäuren mit primären oder
sekundären Hydroxylgruppen in Frage. Vorwiegend
werden Hydroxialkylester mit primären
Hydroxylgruppen eingesetzt, da sie in der polymeranalogen Reaktion mit dem Carbonsäureanhydrid
eine höhere Reaktivität aufweisen. Selbstverständlich können auch Mischungen von Hydroxialkylestern
mit primären Hydroxylgruppen und Hydroxialkylester
mit sekundären Hydroxylgruppen verwendet werden,
beispielsweise wenn man Hydroxylgruppen im
carboxylgruppenhaltigen Copolymer benötigt, z.B.
für die Einstellung der Verträglichkeit des
carboxylgruppenhaltigen Copolymers.

Beispiele für geeignete Hydroxialkylester &, & ungesättigter Carbonsäuren mit primären Hydroxylgruppen sind Hydroxiethylacrylat, Hydroxipropylacrylat, Hydroxibutylacrylat, Hydroxiamylacrylat, Hydroxiamylacrylat, Hydroxiamylacrylat, Hydroxioctylacrylat und die entsprechenden Methacrylate.

Als Beispiele für verwendbare Hydroxialkylester mit einer sekundären Hydroxylgruppe seien

2-Hydroxipropylacrylat, 2-Hydroxibutylacrylat,

3-Hydroxibutyacrylat und die entsprechenden Methacrylate genannt.

Selbstverständlich können jeweils auch die entsprechenden Ester anderer,  $\alpha$ ,  $\beta$  -ungesättigter
Carbonsäuren, wie z.B. der Crotonsäure und der
Isocrotonsäure eingesetzt werden.

Vorteilhafterweise kann die Komponente a<sub>4</sub> zumindest teilweise ein Umsetzungsprodukt aus einem Mol
Hydroxiethylacrylat und/oder Hydroxiethylmethacrylat und durchschnittlich zwei Mol
E-Caprolacton sein.

25 Als Komponente a<sub>5</sub> können vorteilhaft Verbindungen der allgemeinen Formel

in der bedeuten:

$$X = 0$$
,  $NR'$ ,  $S$  mit  $R = H$ ,  $Alkyl$ ,  $Aryl$ 

23

n = 2 bis 8
verwendet werden.

Die Komponente as kann ein Umsetzungsprodukt mit einer polymerisierbaren, olefinisch ungesättigten Doppelbindung, wobei Acrylsäure ausgeschlossen ist, und Glycidylmethacrylat sein. Weiterhin kommen mit einem ungesättigten, eine polymerisierbare Doppelbindung enthaltenden Alkohol veresterte gesättigte und/oder ungesättigte Polycarbonsäuren oder mit einem ungesättigten, eine polymerisierbare Doppelbindung enthaltenden Alkohol veresterte ungesättigte Monocarbonsäuren mit Ausnahme von Derivaten der Acrylsäure in Frage. Vorteilhafter-15 weise werden die Komponenten as ausgewählt aus Produkten, die hergestellt werden aus Polyisocyanaten mit ungesättigten, polymerisierbare Doppelbindungen enthaltenden Alkoholen oder Aminen, wie z.B. das Umsetzungsprodukt von 1 Mol Hexamethylen-20 diisocyanat mit 2 Molen Allylalkohol. Weiterhin kommen Diester von Polyethylenglykol und/oder Polypropylenglykol mit einem mittleren Molekulargewicht von weniger als 1500, bevorzugt weniger als 1000, und (Meth)acrylsäure in Frage. 25

Beispiele für mehrfach ethylenisch ungesättigte Verbindungen sind Hexandioldimethacrylat, Glykoldimethacrylat, Butandioldimethacrylat, Trimethylolpropantrimethacrylat, Divinylbenzol und ähnliche Verbindungen.

Zum Aufbau des carboxylgruppenhaltigen Copolymerisats (A) können ggf. auch andere, ethylenisch un-

30

PCT/EP92/01100 WO 92/22615

24

gesättigte copolymerisierbare Monomere a6 eingesetzt werden. Bei der Auswahl dieser Monomeren ist darauf zu achten, daß der Einbau dieser Monomeren 5 a6 nicht zu unerwünschten Eigenschaften des Copolymerisats führt. So richtet sich die Auswahl der Komponente a6 weitgehend nach den gewünschten Eigenschaften der härtbaren Zusammensetzung in bezug auf Elastizität, Härte, Verträglichkeit und Polarität. Bevorzugt beträgt der Ge-halt an epoxidgruppenhaltigen Monomeren weniger als 2 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht der Monomermischung. Besonders bevorzugt ist das Copolymerisat (A) im wesentlichen epoxidgruppenfrei 15 (< 0,1 Gew.-%).

Bevorzugt werden als Komponente a6 Alkylester von olefinisch ungesättigten Carbonsäuren eingesetzt. Beispiele hierfür sind Methyl (meth) acrylat, Ethyl(meth)acrylat, Propyl(meth)acrylat, Butyl(meth)acrylat, Isopropyl(meth)acrylat, Isobutyl(meth)acrylat, Pentyl(meth)acrylat, Isoamyl(meth)acrylat, Hexyl(meth)acrylat, Cyclohexyl(meth)acrylat, 2-Ethylhexyl(meth)acrylat, Octyl(meth)acrylat, 3,5,5-Trimethylhexyl(meth)acrylat, Decyl(meth)acrylat, Dodecyl(meth)acrylat, Hexadecyl (meth) acrylat, Octadecyl (meth) acrylat, Octadecenyl (meth) acrylat sowie die entsprechenden Ester der Malein-, Fumar-, Tetrahydrophthal-, Cro-30 ton-, Isocroton-, Vinylessig- und Itaconsäure.

Geeignet als Komponente a6 sind weiterhin andere ethylenisch ungesättigte Verbindungen, wie bei

25

spielsweise Alkoxiethylacrylate, Aryloxiethylacrylate und die entsprechenden Methacrylate, wie
z.B. Butoxiethyl(meth)acrylat, Phenoxiethyl(meth)acrylat; ungesättigte Verbindungen mit
tertiären Aminogruppen, wie z.B. N,N'-Diethylaminoethylmethacrylat, 2-Vinylpyridin, 4-Vinylpyridin, Vinylpyrrolin, Vinylchinolin, Vinylisochinolin, N,N'-Dimethylaminoethylvinylether und
2-Methyl-5-vinylpyridin; Verbindungen wie z.B.
Acrylnitril, Methacrylnitril, Acrolein und
Methacrolein.

Als Komponente as geeignet sind auch Vinylester von Monocarbonsäuren, bevorzugt Vinylester von in 15 C-Atomen je Molekül. Die verzweigten Monocarbonsäuren können erhalten werden durch Umsetzen von Ameisensäure oder Kohlenmonoxid und Wasser mit Olefinen in Anwesenheit eines flüssigen, stark 20 sauren Katalysators; die Olefine können Crackprodukte von paraffinischen Kohlenwasserstoffen, wie Mineralölfraktionen sein und können sowohl verzweigte wie geradkettige acyclische und/oder cycloaliphatische Olefine enthalten. Bei der Um-**2**5 setzung solcher Olefine mit Ameisensäure bzw. mit Kohlenmonoxid und Wasser entsteht ein Gemisch aus Carbonsäuren, bei denen die Carboxylgruppe vorwiegend an einem guaternären Kohlenstoffatom sitzt. Andere olefinische Ausgangsstoffe sind z.B. Propylentrimer, Propylentetramer und Diisobutylen. Die Vinylester können auch auf an sich bekannte Weise aus den Säuren hergestellt werden, z.B. indem man die Säuren mit Acetylen reagieren läßt.

1

1

Besonders bevorzugt werden - wegen der guten Verfügbarkeit - Vinylester von gesättigten aliphatischen Monocarbonsäuren mit 9 - 11 C-Atomen, die am K-C-Atom verzweigt sind. Besonders bevorzugt ist außerdem der Vinylester der p-Tertiärbutylbenzoesäure. Beispiele für weitere, geeignete Vinylester sind Vinylacetat und Vinylpropionat.

- Zur Herstellung der epoxidgruppenhaltigen Acrylatcopolymerisate (B) können zusammen mit den Polysiloxanmakromonomeren ebenfalls alle üblicherweise
  eingesetzten Monomeren eingesetzt werden. Die
  Epoxidgruppen können dabei durch Verwendung
  epoxidgruppenhaltiger Monomerer in das Copolymerisat (B) eingeführt werden. Bevorzugt eingesetzte
  Copolymerisate (B) sind erhältlich durch Copolymerisation von
- e<sub>1</sub>) 0,05 bis 2,5 Gew.-%, bevorzugt 0,05 bis weniger als 0,5 Gew.-%, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer a<sub>1</sub>,
- e<sub>2</sub>) 10 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 15 bis 35 Gew.-%, eines oder mehrerer epoxidgruppenhaltiger, ethylenisch ungesättigter Monomerer,
- e<sub>3</sub>) 0 bis 40 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 30 Gew.-%,
  eines oder mehrerer vinylaromatischer Kohlenwasserstoffe,
  - e<sub>4</sub>) 0 bis 30 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 20 Gew.-%,

27

1

eines oder mehrerer Monomerer mit mindestens zwei polymerisierbaren, ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen und

5

- e<sub>5</sub>) 0 bis 89,95 Gew.-% eines oder mehrerer ethylenisch ungesättigter copolymerisierbarer Monomerer,
- wobei die Summe der Gewichtsteile der Komponenten  $e_1$  bis  $e_5$  jeweils 100 Gew.-% beträgt.

Beispiele für geeignete Monomere sind die bereits bei der Beschreibung des Copolymerisats (A) genannten Verbindungen.

Die Copolymerisate (A) und (B) sind erhältlich durch Lösungspolymerisation der Monomeren. Die Polymerisation wird vorzugsweise unter Ausschluß von Sauerstoff, z.B. durch Arbeiten in einer

- Stickstoff-Atmosphäre, durchgeführt. Der Reaktor ist mit entsprechenden Rühr-, Heiz- und Kühlein-richtungen sowie mit einem Rückflußkühler, in dem flüchtige Bestandteile, wie z.B. Styrol, zurückgehalten werden, ausgerüstet.
- Die Polymerisationsreaktion wird bevorzugt bei Temperaturen von 90 bis 160°C, besonders bevorzugt 110 bis 140°C, unter Verwendung von Polymerisationsinitiatoren und ggf. Polymerisationsreglern durchgeführt.
- Geeignete radikalische Initiatoren sind organische Peroxide, wie z.B. Dibenzoylperoxid, Dicumylperoxid, Cumolhydroperoxid, Di-tert.-butylperoxid, tert.-Butylamylperoxid, tert.-Butylhydroperoxid,

PCT/EP92/01100

2,2-Di-tert.-butylperoxibutan, tert.-Amylperbenzoat, 1,3-Bis(tert.-butylperoxiisopropyl)benzol, Diisopropylbenzolmonohydroperoxid und Diacylperoxide, wie z.B. Diacetylperoxid, Peroxiketale, wie z.B. 2,2-Di-(tert.-amylperoxi)-propan und Ethyl-3,3-di-(tert.-amylperoxi)-butyrat, thermolabile hochsubstituierte Ethanderivate, beispielsweise auf Basis silylsubstituierter Ethanderivate und auf Basis 10 Benzpinakol. Weiterhin können auch aliphatische Azoverbindungen, wie beispielsweise Azobiscyclohexannitril, eingesetzt werden. Die Initiatormenge beträgt in den meisten Fällen 0,1 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die zu verarbeitende 15 Monomerenmenge, sie kann ggf. aber auch höher liegen. Üblicherweise wird der Initiator, gelöst in einem Teil des für die Polymerisation eingesetzten Lösungsmittels, allmählich während der Polymerisationsreaktion zudosiert. Bevorzugt dauert der 20 Initiatorzulauf etwa 1 bis 2 Stunden länger als der Monomerenzulauf, um so auch eine gute Wirkung während der Nachpolymerisationsphase zu erzielen. Werden Initiatoren mit nur einer geringen Zerfallrate, d.h. lange Halbwertszeit unter den vorlie-25 genden Reaktionsbedingungen eingesetzt, so ist es auch möglich, den Initiator vorzulegen.

Bevorzugt wird die Reaktion in Gegenwart von Polymerisationsreglern durchgeführt, da so Trübungen der Polymerlösungen besser vermieden werden können. Als Regler eignen sich vorzugsweise Mercaptoverbindungen, wobei besonders bevorzugt Mercaptoethanol eingesetzt wird. Andere mögliche Regler

PCT/EP92/01100

sind beispielsweise Alkylmercaptane, wie z.B.
t-Dodecylmercaptan, Octylmercaptan, Phenylmercaptan, Octyldecylmercaptan, Butylmercaptan, Thiocarbonsäuren, wie etwa Thioessigsäure oder Thiomilchsäure.

Diese Regel werden in einer Menge von bis zu 2

Gew.-%, bezogen auf die zu verarbeitende Monomerenmenge, eingesetzt. Vorzugsweise werden sie in
einem der Monomerenzuläufe gelöst und mit den
Monomeren zugegeben. Bevorzugt ist die zugegebene
Reglermenge zeitlich konstant.

- Die Polymerisation wird in einem organischen, gegenüber den eingesetzten Monomeren und ggf. gegenüber Carbonsäureanhydriden inerten, Lösemittel durchführt. Bevorzugt liegt der Polymerisationsfestkörper bei mindestens 50 Gew.-%, besonders bevorzugt zwischen 60 und 75 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Reaktionsmischung. Beispiele für geeignete Lösemittel sind handelsübliche alkylierte aromatische Kohlenwasserstoffe bzw. Gemische mit einem Siedebereich von 150 bis 220°C,

  Xylol und andere aromatische Kohlenwasserstoffe, Ester, wie z.B. Butylacetat, Butylglykolacetat, Ethylethoxipropionat u.ä. sowie aliphatische Kohlenwasserstoffe u.ä.
- Bevorzugt wird die Copolymerisation der Monomerkomponenten folgendermaßen durchgeführt:

In dem Reaktor werden zunächst mindestens
10 Gew.-%, bevorzugt 100 Gew.-%, der insgesamt

30

einzusetzenden Menge der Komponente a<sub>1</sub> zusammen mit einem Teil der insgesamt einzusetzenden Lösungsmittelmenge vorgelegt und auf die jeweilige Reaktionstemperatur aufgeheizt. Die restliche Menge des Lösungsmittels wird – wie bereits beschrieben – vorzugsweise zusammen mit dem Katalysator allmählich zugefügt. Die ggf. noch vorhandene restliche Menge der Komponente a<sub>1</sub> sowie die übrigen Monomeren (Komponenten a<sub>2</sub> bis a<sub>6</sub>) werden zudosiert.

Wenn zur Herstellung des Acrylatcopolymerisats (A) bzw. (B) Vinylester-Monomere eingesetzt werden, so werden bevorzugt mindestens 60 Gew.-%, besonders bevorzugt 100 Gew.-% der Gesamtmenge des Vinylesters ebenfalls in die Vorlage gegeben.

Dieses spezielle Polymerisationsverfahren fördert,
wie angenommen wird, die Copolymerisation und reduziert die Homopolymerisation der Einzelkomponenten. Zusätzlich werden Copolymerisate mit einem
sehr niedrigen Restmonomerengehalt erhalten, die
klare Lösungen mit einem hohen Festkörpergehalt
ergeben.

Die erfindungsgemäß eingesetzten Copolymerisate (A) weisen bevorzugt ein zahlenmittleres Molekulargewicht von 5000 bis 25000 auf.

Das carboxylgruppenhaltige Acrylatcopolymerisat

(A) weist üblicherweise eine Säurezahl von 40 bis
150 mgKOH/g, bevorzugt von 60 bis 120 mgKOH/g,
auf. Das Copolymerisat (A) kann außerdem noch
Hydroxylgruppen und/oder tertiäre Aminogruppen

31

enthalten. Bevorzugte Acrylatcopolymerisate (A)
weisen eine Aminzahl von 0 bis 100 mgKOH/g, bevorzugt von 10 bis 70 mgKOH/g, und eine OH-Zahl von 0
bis 110 mgKOH/g, bevorzugt von 20 bis 90 mgKOH/g,
auf.

Die zur Härtung der Überzugsmittel erforderlichen Carboxylgruppen können zumindest teilweise durch Verwendung von carboxylgruppenhaltigen Monomeren beim Aufbau der Acrylatcopolymerisate (A) eingeführt werden. Es ist aber auch möglich, zumindest einen Teil der Carboxylgruppen des Copolymers durch Addition von Carbonsäureanhydriden an hydroxylgruppenhaltige Copolymere einzuführen.

Die für die Reaktion mit den Carbonsäureanhydriden eingesetzten Copolymerisate weisen dabei üblicherweise eine OH-Zahl von 40 bis 250 mgKOH/g, bevorzugt von 80 bis 140 mgKOH/g, auf.

Für die Addition an die hydroxylgruppenhaltigen Copolymeren geeignete Carbonsäureanhydride sind die Anhydride von aliphatischen, cycloaliphati25 schen und aromatischen gesättigten und/oder ungesättigten Di- und Polycarbonsäuren wie beispielsweise die Anhydride der Phthalsäure, Tetrahydrophthalsäure, Hexahydrophthalsäure, Bernsteinsäure, Maleinsäure, Itaconsäure, Glutarsäure, Trimellithsäure und Pyromellithsäure sowie deren halogenierte oder alkylierte Derivate.

Bevorzugt eingesetzt werden Anhydride der Phthalsäure, Tetrahydro- und Hexahydrophthalsäure sowie

32

1 5-Methylhexahydrophthalsäureanhydrid.

Die Umsetzung der hydroxylgruppenhaltigen Copoly-5 meren mit den Carbonsäureanhydriden erfolgt bei Temperaturen von 100 bis 140°C in Gegenwart eines Katalysators, wie beispielsweise tertiären Aminen.

Enthalten die hydroxylgruppenhaltigen Copolymerisate dagegen tertiäre Aminogruppen - beispielsweise durch Verwendung von Monomeren mit tertiären
Aminogruppen oder durch vorangegangene Umsetzung
der hydroxylgruppenhaltigen Copolymerisate mit
Verbindungen V, die pro Molekül durchschnittlich
0,8 bis 1,5, vorzugsweise 1, freie Isocyanatgruppe
und mindestens 1 tertiäre Aminogruppe enthalten -,
so kann auf einen Katalysator verzichtet werden,
und die Reaktion kann bei niedrigen Temperaturen
von 50 bis 130°C durchgeführt werden.

Besonders vorteilhaft ist es, wenn in das carboxylgruppenhaltige Copolymer tertiäre Aminogruppen eingebaut werden, da sie eine nachfolgende Vernetzung des Carboxylgruppen enthaltenden Polymerisats mit Epoxidgruppen katalysieren und so die Einbrenntemperaturen von Beschichtungsmitteln auf Basis dieser Polymerisate erniedrigt werden.

Enthält das Copolymer tertiäre Aminogruppen, muß

bei der Addition von ungesättigten Carbonsäureanhydriden, wie z.B. bei der Addition von Maleinsäureanhydrid, darauf geachtet werden, daß keine
Lösungsmittel eingesetzt werden, die unter Katalyse der tertiären Stickstoffgruppen mit dem unge-

33

sättigten Carbonsäureanhydrid reagieren. Nicht verwendbar sind daher beispielsweise Aceton, Methylethylketon, Butylacetat sowie andere acety-lierende Lösungsmittel. Verwendet werden können Kohlenwasserstoffe und polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, n-Methylpyrrolidon etc.

Devorzugt werden die tertiären Aminogruppen durch Umsetzen des hydroxyl- und carboxylgruppenhaltigen Polymerisats mit Verbindungen V, die pro Molekül durchschnittlich 0,8 bis 1,5, vorzugsweise 1, freie Isocyanatgruppe und mindestens 1 tertiäre Aminogruppe enthalten, eingeführt. Es ist aber auch möglich, das hydroxylgruppenhaltige Copolymerisat zunächst mit den Verbindungen V umzusetzen und dann erst die Carboxylgruppen durch Umsetzen mit einem Carbonsäureanhydrid in das Copolymer einzuführen. In diesem Fall kann - wie bereits ausgeführt - die Umsetzung mit dem Anhydrid bei niedrigen Temperaturen erfolgen.

Die Menge der Verbindung V wird dabei so gewählt,
daß das entstehende Harz eine Aminzahl von bis zu
100 mgKOH/g aufweist. Sollen die Copolymerisate in
Beschichtungsmitteln eingesetzt werden, die bei
Raumtemperatur gehärtet werden, wird eine höhere
Aminzahl von 10 bis 70 mgKOH/g eingestellt.

Die zur Einführung der tertiären Aminogruppe verwendeten Verbindungen V werden hergestellt, indem Diisocyanate oder Polyisocyanate mit einem stöchiometrischen Unterschuß an einem tertiären Amin umgesetzt werden. Geeignet für diese Umsetzung sind tertiäre Amine der allgemeinen Formel NR<sub>1</sub>R<sub>2</sub>R<sub>3</sub>, wobei R<sub>1</sub> bevorzugt einen Alkanolrest oder einen anderen hydroxylgruppenhaltigen Rest bedeutet und R<sub>2</sub> bzw. R<sub>3</sub> Alkyl- oder Cycloalkylreste darstellen können. Bevorzugt sind Dialkylalkanolamine, wie z.B. Dimethylethanolamin, Diethylethanolamin sowie deren höhere Homologe bzw. Isomere.

Als Di- oder Polyisocyanate sind beispielsweise geeignet:

Aromatische Isocyanate, wie z.B. 2,4-, 2,6-Toluylendiisocyanat und deren Gemische, 4,4'-Diphenylmethandiisocyanat, m-Phenylen-, p-Phenylen-, 4,4'-Diphenylen-, 1,5-Naphthalin-, 1,4-Naphthalin, 4,4'-Toluidin-, Xylylendiisocyanat sowie substituierte aromatische Systeme, wie z.B. Dianisidindiisocyanate, 4,4'-Diphenyletherdiisocyanate 20 oder Chlorodiphenylendiisocyanate und höherfunktionelle aromatische Isocyanate, wie z.B. 1,3,5-Triisocyanatobenzol, 4,4', 4"-Triisocyanattriphenylmethan, 2,4,6-Triisocyanatotoluol und 4,4'-Diphenyldimethylmethan-2,2', 5,5'-tetraisocyanat; cylcoaliphatische Isocyanate, wie z.B. 1,3-Cyclopentan-, 1,4-Cylcohexan-, 1,2-Cyclohexanund Isophorondiisocyanat; aliphatische Isocyanate, wie z.B. Trimethylen-, Tetramethylen-, Pentamethylen-, Hexamethylen-, Trimethylhexamethylen-1,6-diisocyanat und Trishexamethylentriisocyanat.

Vorzugsweise werden Diisocyanate mit unterschied-

PCT/EP92/01100

35

1

lich reaktiven Isocyanatgruppen eingesetzt, wie z.B. Isophorondiisocyanat.

5 Die Umsetzung zwischen dem Amin und dem Isocyanat erfolgt bei Temperaturen von 0 bis 80°C, vorzugsweise von 20 bis 50°C. Die Mengenverhältnisse der Reaktionspartner werden so gewählt, daß die gebildete Verbindung V 0,8 bis 1,5, vorzugsweise 1, freie Isocyanatgruppen enthält.

Zusätzlich zu den oder statt der carboxylgruppenhaltigen Acrylatcopolymerisate (A) können die erfindungsgemäßen Überzugsmittel ggf. noch weitere carboxylgruppenhaltige Additions- und/oder Kondensationsharze enthalten. Geeignet sind hierfür alle üblicherweise in Überzugsmitteln eingesetzten Harze. Die Auswahl dieser Harze richtet sich weitgehend nach den gewünschten Eigenschaften der Überzugsmittel in bezug auf Elastizität, Härte, Verträglichkeit, Polarität u.ä. Bevorzugt werden als Komponente C Harze mit einer Säurezahl von 10 bis 160 mgKOH/g, besonders bevorzugt von 20 bis 120 mgKOH/g, eingesetzt. Ggf. können auch die Harze C zusätzlich tertiäre Aminogruppen und/oder Hydroxylgruppen enthalten. Bevorzugt weisen die Harze C Aminzahlen von 0 bis 90 mgKOH/g und/oder OH-Zahlen von 0 bis 250 mgKOH/g auf.

Besonders bevorzugt wird in den erfindungsgemäßen Überzugsmitteln als Bindemittel eine Mischung aus

36

1
10 bis 95 Gew.-%, bevorzugt 40 bis 90 Gew.-%, der
Komponente (A) und 90 bis 5 Gew.-%, bevorzugt 10
bis 60 Gew.-%, mindestens eines carboxyl- und aminogruppenhaltigen Polyesters (Komponente C) mit
einer Säurezahl von 10 bis 160, bevorzugt 20 bis
120 mgKOH/g, und einer Aminzahl von 0 bis 90, vorzugsweise 10 bis 60 mgKOH/g eingesetzt. Die Summe
der Gewichtsanteile der Komponente (A) plus (C)
ergibt dabei jeweils 100 Gew.-%. Bei niedrigen Anteilen der Komponente (A) werden als Komponente
(A) Copolymerisate mit einem relativ hohen Anteil
al eingesetzt.
Der Polyester ist erhältlich durch Umsetzung von

- P1) Polycarbonsäuren oder deren Anhydriden, ggf. zusammen mit Monocarbonsäuren,
  - P2) Polyolen, ggf. zusammen mit Monoolen, und ggf.
- 20 P3) weiteren modifizierenden Komponenten und ggf.
  - P4) einer mit dem Reaktionsprodukt aus P1, P2 und ggf. P3 reaktionsfähigen Komponente,
- 25 mit der Maßgabe, daß das Endprodukt tertiäre Aminogruppen enthält, die aus der Komponente P1 und/oder P2 und/oder P4 stammen.
- Geeignete Polycarbonsäuren (Komponente P1) zur

  Herstellung der Polyester sind beispielsweise
  Phthalsäure, Isophthalsäure, Terephthalsäure,
  Halogenphthalsäuren, wie Tetrachlor- bzw. Tetrabromphthalsäure, Hexahydrophthalsäure, Adipinsäure, Sebacinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, En-

37

domethylentetrahydrophthalsäure, 1,1,3-Trimethyl-3-phenylindan-4,5-dicarbonsäure, Trimellithsäure sowie Anhydride der genannten Säuren, sofern diese existieren.

Für die Herstellung von Polyestern mit möglichst niedriger Farbzahl ist die Verwendung von aliphatischen und cycloaliphatischen Polycarbonsäuren bzw. von deren Anhydriden, die nicht nach dem Oxo-Prozeß hergestellt werden, bevorzugt. Besonders bevorzugt ist die Verwendung von Cylcohexandicarbonsäure, da sie zu farblosen Polymeren führt, die außerdem zugleich zu einer guten Trocknung und Härteentwicklung im Lackfilm führen.

Gegebenenfalls können zusammen mit den Polycarbonsäuren auch Monocarbonsäuren eingesetzt werden, wie beispielsweise Benzoesäure, tert. Butylbenzoesäure, Laurinsäure, Isononansäure und Fettsäuren natürlich vorkommender öle.

Als Komponente P1 (Carbonsäurekomponente) können in einer bevorzugten Ausführungsform u.a. oder ausschließlich Aminocarbonsäuren mit mindestens einer tert. Aminogruppe verwendet werden. Beispiele hierfür sind: Pyridin-2-carbonsäure, Pyridin-3-carbonsäure, Pyridin-4-carbonsäure und Pyridin-2,6-dicarbonsäure. Bevorzugt wird hierbei die Nicotinsäure, also Pyridin-3-carbonsäure, verwendet, weil dies bezüglich der Katalysierung der Säure/Epoxid-Reaktion eine sehr reaktive Aminocarbonsäure ist.

Als Komponente P1 kann auch vorteilhafterweise das

38

Reaktionsprodukt eines Aminoalkohols mit mindestens einer tert. Aminogruppe und eines Polycarbonsäureanhydrids verwendet werden. Als Beispiel hierfür sei das Reaktionsprodukt aus 2-Hydroxiethylpyridin mit Phthalsäureanhydrid genannt.

Weiterhin kann als Komponente P1 das Reaktionsprodukt aus einem Polyamin mit mindestens einer tertiären und mindestens einer primären oder sekundären, bevorzugt sekundären, Aminogruppe und einem Polycarbonsäureanhydrid verwendet werden.

Geeignete Alkoholkomponenten P2 zur Herstellung des Polyesters sind mehrwertige Alkohole, wie Ethlyenglykol, Propandiole, Butandiole, Pentandiole, Hexandiole, Neopenylglykol, Diethylenglykol, Cyclohexandimethanol, Trimethylpentandiol, Ditrimethylolpropan, Trimethylolethan, Trimethylolpropan, Glycerin, Pentaerythrit, Dipentaerythrit, Trishydroxiethylisocyanurat, Polyethylenglykol, Polypropylenglykol, gegebenenfalls zusammen mit einwertigen Alkoholen, wie beispielsweise Butanol, Octanol, Laurylalkohol, ethoxilierten bzw. propoxilierten Phenolen.

Als Alkoholkomponente P2 können bevorzugt u.a. oder auch ausschließlich Aminoalkohole mit mindestens einer tert. Aminogruppe verwendet werden. Als Beispiel hierfür seien 2-Hydroxiethylpyridin, Dimethylaminopropanol, Methyldiethanolamin, Methyldipropanolamin und Dihydroxiethylanilin genannt. Ebenfalls bevorzugt werden als Alkoholkom-

39

ponente P2 Umsetzungsprodukte von Epoxidharzen mit Carbonsäuren und/oder Aminen eingesetzt.

Als Alkoholkomponente P2 kann so das Umsetzungsprodukt von niedrigmolekularen Epoxidharzen mit
Polycarbonsäuren und/oder Polycarbonsäureanhydriden und Aminocarbonsäuren mit mindestens einer
tertiären Aminogruppe und/oder Polyaminen mit mindestens einer tertiären und mindestens einer primären oder sekundären Aminogruppe verwendet werden, wobei anschließend gegebenenfalls noch mit
der Säure- und der Alkoholkomponente verestert und
gegebenenfalls mit Polyisocyanaten modifiziert
wird. Unter niedrigmolekularen Epoxidharzen sind
Epoxidharze mit einem Molekulargewicht unter etwa
2000 zu verstehen.

Bei Verwendung von Epoxidharzen sollten chlorarme

Typen eingesetzt werden, da sonst eine starke Verfärbung der Produkte auftreten kann.

Als modifizierte Komponente P3 werden bevorzugt
Polyisocyanate und/oder Diepoxidverbindungen, gegebenenfalls auch Monoisocyanate und/oder Monoepoxidverbindungen verwendet. Geeignete Polyisocyanate sind beispielsweise die Toluylendiisocyanate, Hexamethylendiisocyanat sowie Isophorondiisocanat. Unter Diepoxidverbindungen sind
Epoxidharze mit im Mittel etwa zwei Epoxidgruppen
pro Molekül zu verstehen. Geeignete Monoepoxidverbindungen sind beispielsweise Olefinoxide, wie
Octylenoxid, Butylglycidylether, Allylglycidylether, Phenylglycidylether, p-Butylphenol-

glycidylether, Kresylglycidylether, Styryloxid, Glycidylmethacrylat, Cyclohexenvinylmonoxid, Dipentenmonoxid, &-Pinenoxid sowie Glycidylester von tertiären Carbonsäuren.

Als mit dem Reaktionsprodukt aus P1, P2 und gegebenenfalls P3 reaktionsfähige Komponenten P4 werden bevorzugt Monoisocyanate mit mindestens einer tertiären Aminogruppe verwendet. Diese können bei-10 spielsweise durch Umsetzung von geeigneten Diisocyanaten, wie Isophorondiisocyanat, mit Aminoalkoholen mit einer tertiären Aminogruppe, wie beispielsweise Hydroxiethylpyridin oder Dimethylaminoethanol, oder mit Polyaminen mit mindestens 15 einer tertiären und mindestens einer sekundären oder primären Aminogruppe hergestellt werden. Die Monoisocyanate werden durch Reaktion mit freien Hydroxylgruppen des Polykondensations- und/oder Additionsproduktes unter Ausbildung einer Urethan-20 bindung an das Bindemittelsystem gebunden.

Als Komponente P4 können auch Polyamine mit mindestens einer tertiären und mindestens einer primären oder sekundären Aminogruppe verwendet werden.

Als Beispiel hierfür sei Dimethylaminopropylmethylamin genannt.

Als Alkoholkomponente kann auch das Ringöffnungsprodukt von Epoxidharzen mit wasserstoffaktiven
Verbindungen verwendet werden. So können z.B. stufenweise zuerst Diepoxide, wie die bekannten Epikotetypen, mit Dicarbonsäuren, wie beispielsweise
Pyridin-2,6-dicarbonsäure, zu einem Vorprodukt um-

41

gesetzt werden, welches dann als Alkoholkomponente weiter eingesetzt wird.

Weitere zum Aufbau des Polyesterharzes geeignete Komponenten P1 bis P2 sind der deutschen Patentanmeldung 36 29 470 zu entnehmen.

Wichtig ist in jedem Fall, daß das erhaltene Endprodukt eine Säurezahl im Bereich von 10 bis 160,
bevorzugt von 20 bis 120, und eine Aminzahl im Bereich von 0 bis 90, bevorzugt 10 bis 60, aufweist.
Durch Zugabe von Antioxidantien oder Reduktionsmitteln, wie z.B. unterphosphorige Säure, wird
eine zu starke Verfärbung der Produkte während der
Kondensation vermieden.

Die Herstellung der Carboxyl- und tertiäre Aminogruppen enthaltenden Polyester und Acrylate er-20 folgt aus den genannten Verbindungen in üblicher Weise.

Für alle zweistufigen Varianten, bei denen ein cyclisches Säureanhydrid an ein hydroxylgruppenhaltiges Polymer addiert wird, ist es bevorzugt, die Anlösung des Harzes nach der Addition nicht mit primären, sondern mit sekundären oder tertiären Alkoholen durchzuführen, um so die als Nebenreaktion ablaufende Alkoholyse der Halbesterbindung zurückzudrängen.

Als Vernetzungsmittel für die Reaktion mit den Carboxylgruppen des Copolymerisats (A) und/oder des Harzes-(C) enthält das erfindungsgemäße Über-

- zugsmittel mindestens ein Epoxidharz mit im Mittel mehr als einer Epoxidgruppe pro Molekül. Die Einsatzmengen an Bindemittel und Härter werden dabei üblicherweise so gewählt, daß das Verhältnis der Säuregruppen des Bindemittels (Komponente (A) und/oder Komponente (C)) zu den Epoxidgruppen des Härters (Komponente (B) und/oder (D)) im Bereich von 0,3: 1 bis 3: 1 liegt.
- Die Gesamtmenge an eingesetztem Bindemittel plus Härter (ohne Lösungsmittelanteil) liegt üblicherweise zwischen 30 und 70 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Überzugsmittels.
- Als Vernetzerkomponente werden die Komponente (B)
  und/oder (D) eingesetzt. Besonders bevorzugte
  überzugsmittel enthalten neben den carboxylgruppenhaltigen Acrylatcopolymerisaten (A) und ggf.
  weiteren carboxylgruppenhaltigen Harzen (C) als
  Vernetzer die Epoxidharze (D).

  Die als Vernetzer geeigneten epoxidgruppenhaltige

Die als Vernetzer geeigneten epoxidgruppenhaltigen Acrylatcopolymerisate (B) sind bereits auf den Seiten 26 bis 27 der vorliegenden Beschreibung beschrieben.

Die erfindungsgemäß eingesetzten Copolymerisate

(B) weisen bevorzugt ein zahlenmittleres Molekulargewicht von 800 bis 2200 auf. Das Epoxidäquivalentgewicht der Copolymerisate (B) liegt bevorzugt

zwischen 250 und 550.

Beispiele für die als Komponente (D) eingesetzten Epoxidharze sind Verbindungen mit mindestens zwei Epoxidgruppen pro Molekül, z.B. Kondensationspro-

43

dukte aus Epichlorhydrin und Bisphenol A, cycloaliphatische Bisepoxide, die den Formeln (I) und (II) entsprechen:

5

10

15 
$$0 < \bigcap_{R}^{CH_2 - U - U - U - (CH_2)_4 - U - U - CH_2} > 0$$

20

$$R = H_1 CH_3.$$

Weiterhin als Komponente (D) geeignet sind beispielsweise Epoxidierungsprodukte natürlich vorkommender Fette, Öle, Fettsäurederivate, modifizierte Öle sowie epoxidierte Polybutadiene, die durch Reaktion von handelsüblichen Polybutadienölen mit Persäuren bzw. organischen Säure-H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-Mischungen entstehen, epoxidgruppenhaltige Novolake, Glycidylether eines mehrwertigen Alkohols, z.B. Ethylenglykoldiglycidylether, Glycerinpolyglycidylether, Sorbitolpolyglycidylether, Trimethylolpropanpolyglycidylether und Pentaerythritpolyglycidylether und niedermolekulare

44

1 Acrylatharze mit seitenständigen Oxirangruppen.

Des weiteren können auch vorteilhaft als Vernetzungsmittel (D) Umsetzungsprodukte von hydroxylgruppenhaltigen Polyepoxiden mit Didoder Polyisocyanaten eingesetzt werden, wie sie z.B. durch Umsetzung OH-funktioneller Epoxide, wie z.B. vor Sorbitolpolyglycidylethern, mit Isophorondisisocyanat entstehen.

Ebenfalls als bevorzugte Vernetzungsmittel (D) eingesetzt werden polare Epoxide, beispielsweise auf der Basis eines Umsetzungsproduktes von Melaminharzen mit Acrylamid unter anschließender Epoxidierung der Acryl-Doppelbindung. Beispielhaft für diese Substanzklasse sei das Handelsprodukt Santolink ISE 4103 der Firma Monsanto genannt, bei dem das Epoxidharzgrundgerüst ein zweikerniges Melamin ist, das Molekulargewicht bei ca. 1200 liegt und das Epoxid-Äquivalentgewicht bei ca. 300 liegt.

der Carboxi-Epoxi-Reaktion verwendet werden. Hierbei eignen sich besonders tertiäre Amine, quartäre Ammoniumverbindungen, wie z.B. Benzyltrimethylammoniumchlorid, spezielle Chromverbindungen sowie Zinnverbindungen. Selbstverständlich erübrigt sich der Einsatz eines Vernetzungskatalysators in den meisten Fällen, bei denen bereits tertiäre Aminogruppen in das Acrylatcopolymerisat eingebaut sind. Durch den Einsatz eines internen oder externen Vernetzungskatalysators werden tiefere Ein-

45

brenntemperaturen und kürzere Einbrennzeiten erreicht. Vorzugsweise wird der Vernetzungskatalysator in einer Menge von 0,5 bis 10 Gew.-%, bezogen
auf das Gewicht der Epoxidkomponente, verwendet.

Für die erfindungsgemäßen Überzugsmittel geeignete Lösemittel sind beispielsweise Toluol, Xylol, Butanol, Ethylacetat, Butylacetat, Pentylacetat, Glutarsäuredimethylester, Bernsteinsäuredimethylester, 1-Methoxipropyl-2-acetat, 2-Ethylhexanol, Ethylenglykoldiacetat, Ethylenglykolmonoethyl- und -butylether oder deren Acetate, Ethylenglykoldimethylether, Diethylenglykoldimethylether, Diethylenglykoldimethylether, Aromaten enthaltende Benzine, Cyclohexanon, Methylethylketon, Aceton, Acetoxiglykolsäurebutylester, Acetoxiglykolsäureethylester.

Diese Lösemittel können einzeln oder auch als

Mischung verschiedener Lösemittel eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Überzugsmittel können außerdem gegebenenfalls Pigmente sowie Hilfs- und Zusatzstoffe enthalten. Geeignete Zusatzstoffe und Hilfsmittel sind beispielsweise Füllstoffe, wie z.B. Talkum, Glimmer, Kaolin, Kreide, Quarzmehl, Asbestmehl, Bariumsulfat, Silikate, Glasfasern und Antiabsetzmittel, wie beispielsweise fein verteilte Kieselsäure, Bentonit, kolloide Silikate und dergleichen; Verlaufsmittel, Silikonöle, Weichmacher, wie Phosphorsäureester und Phthalsäureester, viskositätskontrollierende Zusätze, Mattierungsmittel, UV-Absorber und Lichtschutzmittel.

1

Die Pigmente und Füllstoffe werden üblicherweise in einer Menge von 0 bis 60 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Überzugsmittels, eingesetzt. Die Einsatzmenge der Hilfs- und Zusatzstoffe beträgt üblicherweise 0,2 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Überzugsmittels. Der Lösemittelgehalt der Überzugsmittel beträgt gewöhnlich von 30 bis 70 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Überzugsmittels. Der Anteil an Bindemittel plus Härter beträgt im allgemeinen 30 bis 70 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Überzugsmittels.

- Die Herstellung der erfindunggemäßen Überzugsmittel erfolgt in bekannter Weise durch Mischen und ggf. Dispergieren der einzelnen Bestandteile.
- Die Herstellung der erfindungsgemäßen Überzugsmittel erfolgt bevorzugt durch ein Verfahren, das dadurch gekennzeichnet ist, daß das Acrylatcopolymerisat (A) und/oder (B) durch Lösungspolymerisation bei Temperaturen zwischen 90 und 160 °C, bevorzugt zwischen 110° und 140°C, hergestellt wird, indem
  - mindestens 10 Gew.-% der Gesamtmenge des Polysiloxanmakromonomers a<sub>1</sub> vorgelegt werden und
- 2.) die anderen Monomeren und der ggf. vorhandene Rest des Polysiloxanmakromonomers a<sub>1</sub> zudosiert werden.

Die erfindungsgemäßen Überzugsmittel können durch

47

Spritzen, Fluten, Tauchen, Walzen, Rakeln oder Streichen auf ein Substrat in Form eines Films aufgebracht werden, wobei der Film anschließend zu einem festhaftenden Überzug gehärtet wird.

Die erfindungsgemäßen Überzugsmittel eignen sich
- wenn durch entsprechende Wahl der Härterkomponente - niedrige Härtungstemperaturen zwischen
10 ca. 10°C und 130°C, bevorzugt ≤ 80°C, angewandt
werden können (s.o.) - für die Reparaturlackierung
von Kraftfahrzeugen sowie insbesondere für die
Verwendung als Deck- und Klarlack, aber auch als
Grundierung und Füllermaterial. Sie eignen sich
insbesondere auch als Klarlack über einer Basisschicht einer Metallic-Mehrschichtlackierung.

Die Erfindung wird in den folgenden Beispielen näher erläutert. Alle Angaben über Teile und
Prozentsätze sind Gewichtsangaben, falls nicht
ausdrücklich etwas anderes festgestellt wird.

1. <u>Herstellung verschiedener carboxylgruppenhalti-</u> <u>ger Acrylatcopolymerisate (A)</u>

Die Herstellung der Acrylatcopolymerisate (A) erfolgte jeweils in einem 4-Liter-Edelstahlpolymerisationskessel mit Rührer, Rückflußkühler, zwei Monomerenzuläufen und einem Initiatorzulauf. Die jeweils angegebenen Komponenten werden eingewogen und dann die Vorlage auf 110°C aufgeheizt.

Mit dem Start aller Zuläufe wird gleichzeitig begonnen, innerhalb von 3 h werden die beiden Mono-

1

merenzuläufe gleichmäßig zudosiert, innerhalb von 4 h wird der Initiatorzulauf zudosiert. Während 5 der Polymerisation wird die Temperatur im Kessel auf 108 - 110°C gehalten. Danach wird noch 2 h nachpolymerisiert. Die so erhaltene Acrylatharzlösung hat einen Festkörper von 50 %.

Es werden anschließend die entsprechenden Teile Hexahydrophthalsäureanhydrid (HHPSA) zugegeben (siehe Tabelle) und bei 110°C an das Acrylatharz addiert. Nachdem die Säurezahlbestimmung in wäßriger und alkoholischer KOH gleiche Werte ergibt, wird mit sek. Butanol auf 50 % Festkörpergehalt

verdünnt.

Als Siloxanmakromonomer wurde das Handelsprodukt

Marubeni® AK 5 der Firma Toagosei Chemical

Industries Co., LTD. eingesetzt. Es weist ein zahlenmittleres Molekulargewicht von ca. 5000 und im

Mittel eine ethylenisch ungesättigte Doppelbindung
pro Molekül auf.

#### Tabelle:

25

Beispiel	Al	A2	A3	A4	A5	A6	A7	8A
Gehalt	309,	8   178,8	310,	3   310,2	324	7 315,	5 313,	8 104,6
(Teile)		•	-					
(20220)								

30 HHPSA

49

```
1.1. Herstellung eines Acrylatcopolymerisats (A1)
   Vorlage:
 5
         Teile Siloxanmakromonomer (Marubeni<sup>R</sup> AK5)
    13
   552,2 Teile Butylacetat
   552,2 Teile Xylol
10 Monomerenzulauf A:
         Teile Dimethylaminoethylmethacrylat
   130
   130
         Teile Ethylhexylacrylat
   195 Teile Hydroxibutylacrylat
         Teile n-Butylacrylat
   312
15
   Monomerenzulauf B:
         Teile Hexandioldimethacrylat
   208
         Teile Hydroxiethylmethacrylat
   195
20
         Teile Styrol
   130
     6,5 Teile Mercaptoethanol
     0,7 Teile Triisodecylphosphit
   Initiatorzulauf:
         Teile 2,2'-Azobis(2-methylbutannitril)
    65
         Teile Butylacetat
   130
         Teile Xylol
   130
30
   Viskosität (original): >40 dPa s (23°C)
   Säurezahl (wäßrig/alkoholisch): 67,5/71,1 mgKOH/g
```

```
1.2 Herstellung eines Acrylatcopolymerisats (A2)
   Vorlage:
 5
    22,7 Teile Siloxanmakromonomer (Marubeni® AK5)
   596,1 Teile Butylacetat
   596,1 Teile Xylol
10
   Monomerenzulauf A:
         Teile Hydroxibutylacrylat
   195
   173,3 Teile Ethylhexylacrylat
355,3 Teile n-Butylacrylat
   Monomerenzulauf B:
   208 Teile Hexandioldimethacrylat
20 173,3 Teile Cyclohexylmethacrylat
   185,9 Teile Hydroxiethylmethacrylat
     6,5 Teile Mercaptoethanol
     0,65 Teile Triisodecylphosphit
25 Initiatorzulauf:
    33,8 Teile 2,2'-Azobis(2-methylbutannitril)
    67,6 Teile Butylacetat
    67,6 Teile Xylol
30
   Viskosität (original): 3,0 dPa s (23°C)
   Säurezahl (wäßrig/alkoholisch): 75,5/80,4 mgKOH/g
```

```
1.3 Herstellung eines Acrylatcopolymerisats (A3)
   Vorlage:
 5
   596,1 Teile Butylacetat
   596,1
          Teile Xylol
   Monomerenzulauf A:
10
    65
          Teile Dimethylaminoethylmethacrylat
   195
          Teile Hydroxibutylacrylat
          Teile Ethylhexylacrylat
   162,5
   312
          Teile n-Butylacrylat
15
   Monomerenzulauf B:
   208
          Teile Hexandioldimethacrylat
   162,5 Teile Cyclohexylmethacrylat
20 185,9 Teile Hydroxiethylmethacrylat
    22,8 Teile Siloxanmakromonomer (Marubeni® AK5)
     6,5 Teile Mercaptoethanol
     0,7 Teile Triisodecylphosphit
   Initiatorzulauf:
    33,8 Teile 2,2'-Azobis(2-methylbutannitril)
    67,6 Teile Butylacetat
    67,6 Teile Xylol
30
   Viskosität (original): 11,0 dPa s (23°C)
   Säurezahl (wäßrig/alkoholisch): 74,7/71,2 mgKOH/g
```

```
1
   1.4 Herstellung eines Acrylatcopolymerisats (A4)
   Vorlage:
   596,1 Teile Butylacetat
   596,1 Teile Xylol
   Monomerenzulauf A:
10
   195 Teile Hydroxibutylacrylat
   173,3 Teile Ethylhexylacrylat
   355,3 Teile n-Butylacrylat
   Monomerenzulauf B:
15
   208 Teile Hexandioldimethacrylat
   173,3 Teile Cyclohexylmethacrylat
   185,9 Teile Hydroxiethylmethacrylat
    22,7 Teile Siloxanmakromonomer (Marubeni® AK5)
20
     6,5 Teile Mercaptoethanol
     0,65 Teile Triisodecylphosphit
   Initiatorzulauf:
25
    33,8 Teile 2,2'-Azobis(2-methylbutannitril)
    67,6 Teile Butylacetat
    67,6 Teile Xylol
30 Viskosität (original): 2,4 dPa s (23°C)
   Säurezahl (wäßrig/alkoholisch): 72,4/70,9 mgKOH/g
```

53

```
1
   1.5 Herstellung eines Acrylatcopolymerisats (A5)
   Vorlage:
 5
    32,5 Teile Siloxanmakromonomer (Marubeni® AK5)
   546,9 Teile Butylacetat
   546,9 Teile Xylol
10
   Monomerenzulauf A:
          Teile Dimethylaminoethylmethacrylat
   130
   195
          Teile Hydroxibutylacrylat
15 305,5 Teile n-Butylacrylat
          Teile Ethylhexylacrylat
   130
   Monomerenzulauf B:
20 208
          Teile Hexandioldimethacrylat
   195
          Teile Hydroxiethylmethacrylat
   123,5 Teile Styrol
     6,5 Teile Mercaptoethanol
     0,7 Teile Triisodecylphosphit
25
   Initiatorzulauf:
          Teile 2,2'-Azobis(2-methylbutannitril)
    65
          Teile Butylacetat
   130
   130
          Teile Xylol
30
   Viskosität (original): thixotrop
   Säurezahl (wäßrig/alkoholisch): 76,8/78,1 mgKOH/g
```

```
54
 1
   1.6 Herstellung eines Acrylatcopolymerisats (A6)
 5
   Vorlage:
    81,3 Teile Siloxanmakromonomer (Marubeni® AK5)
   531,9 Teile Butylacetat
10 531,9 Teile Xylol
   Monomerenzulauf A:
15 <sup>130</sup>
          Teile Dimethylaminoethylmethacrylat
   195 Teile Hydroxibutylacrylat
   295,8 Teile n-Butylacrylat
          Teile Ethylhexylacrylat
   130
  Monomerenzulauf B:
20
          Teile Hexandioldimethacrylat
   208
          Teile Hydroxiethylmethacrylat
 ` 195
   113,5 Teile Styrol
     6,5 Teile Mercaptoethanol
25
     0,7 Teile Triisodecylphosphit
```

#### Initiatorzulauf:

```
30 65 Teile 2,2'-Azobis(2-methylbutannitril)
130 Teile Butylacetat
130 Teile Xylol

Viskosität (original): >40 dPa s
```

55

```
1
   Säurezahl (wäßrig/alkoholisch): 79,1/78,7 mgKOH/g
   1.7 Herstellung eines Acrylatcopolymerisats (A7)
       (Vergleich)
 5
   Vorlage:
   162,5 Teile Siloxanmakromonomer (Marubeni® AK5)
10 503,5 Teile Butylacetat
   503,5 Teile Xylol
   Monomerenzulauf A:
15
   130
          Teile Dimethylaminoethylmethacrylat
   195
          Teile Hydroxibutylacrylat
   279,5 Teile n-Butylacrylat
          Teile Ethylhexylacrylat
   130
20
   Monomerenzulauf B:
   208
          Teile Hexandioldimethacrylat
   195
          Teile Hydroxiethylmethacrylat
    97,5 Teile Styrol
25
     6,5 Teile Mercaptoethanol
     0,7 Teile Triisodecylphosphit
   Initiatorzulauf:
30
          Teile 2,2'-Azobis(2-methylbutannitril)
    65
          Teile Butylacetat
   130
   130
          Teile Xylol
```

56 1 Viskosität (original): >40 dPa s (23°C) Säurezahl (wäßrig/alkoholisch): 70,2/69,9 mgKOH/g 5 1.8 Herstellung eines Acrylatcopolymerisats (A8) (Vergleich) Vorlage: 10 231,9 Teile Butylacetat 231,9 Teile Xylol Monomerenzulauf A: 15 Teile Dimethylaminoethylmethacrylat 75 Teile Hydroxibutylacrylat Teile n-Butylacrylat 120 Teile Ethylhexylacrylat 50 20 Monomerenzulauf B: Teile Hexandioldimethacrylat 80 Teile Hydroxiethylmethacrylat Teile Styrol 50 25 2,5 Teile Mercaptoethanol 0,25 Teile Triisodecylphosphit Initiatorzulauf:

- 13 Teile 2,2'-Azobis(2-methylbutannitril)
- 26 Teile Butylacetat
- 26 Teile Xylol

57

Viskosität (original): >26 dPa s (23°C) Säurezahl (wäßrig/alkoholisch): 75/77 mgKOH/g

### 5 2. Herstellung eines Polyesterharzes

In einem 4-Liter-Polykondensationskessel mit Rührer, dampfbeheizter Kolonne und Wasserabscheider werden 488 Teile Hexahydrophthalsäureanhydrid, 515 Teile 1,4-Cyclohexandicarbonsäure, 752 Teile Trimethylolpropan, 72,5 Teile Neopentylglykol, 82,8 Teile Methyldiethanolamin, 200 Teile Isononansäure, 77 Teile Benzoesäure, 88 Teile Xylol und 1,14 Teile Triisodecylphosphit gegeben und langsam aufgeheizt. Es wird bei einer Temperatur von max. 190°C bis zu einer Säurezahl von 20 mgKOH/g und einer Viskosität von 2,0 dPas (50 %ig in Butylglykol) kondensiert, anschließend wird gekühlt und bei 130°C mit 886 Teilen Xylol angelöst. Nach wei-20 terem Kühlen auf 50°C werden nun zu dieser Lösung 321,3 Teile Hexahydrophthalsäureanhydrid und 1,12 Teile Triisodecylphosphit gegeben. Die Addition des Anhydrides erfolgt bei max. 50°C bis eine Säurezahl von 68 mgKOH/g und eine Viskosität von 2,4 25 dPas (50 %ig in Butylglykol) erreicht ist. Danach wird mit 377 Teilen Xylol und 147 Teilen sek. Butanol angelöst.

Der so erhaltene Polyester hat einen Festkörper von 61,5 %, eine Säurezahl von 68 mgKOH/g und eine 30 Viskosität von 13,5 dPas (original).

58

# Herstellung einer Härterlösung 1

63,8 Teile eines handelsüblichen, aliphatischen

Epoxidharzes mit einem Molgewicht von ca. 1200 und einem Epoxidäquivalentgewicht von ca. 250 - 550 auf der Basis eines zweikernigen Melaminharzes, umgesetzt mit Acrylamid und anschließender Epoxidierung der Acryl-Doppelbindungen (Handelsprodukt Monsanto LSE 4114 der Firma Monsanto) und 36,2

Teile Methoxipropanol werden gemischt.

## <u>Herstellung einer Lackverdünnung 1</u>

50 Teile Methoxipropanol, 25 Teile 1-Methoxipropylacetat-2 und 25 Teile n-Butanol werden gemischt.

#### Beispiele 1 bis 6

53 Teile der Copolymerisatlösungen Al oder A2 oder A3 oder A4 oder A5 oder A6, 27 Teile des Polyesterharzes 1, 1 Teil eines handelsüblichen Lichtschutzmittels auf Basis Benztriazol (Handelsprodukt Tinuvin<sup>R</sup> 900 der Firma Ciba Geigy), 1 Teil eines handelsüblichen Lichtschutzmittels auf Basis eines sterisch gehinderten Amins (Handelsprodukt Tinuvin<sup>R</sup> 440 der Firma Ciba Geigy) und 18 Teile Methoxipropanol werden nacheinander mit einem Dissolver verrührt.

Kurz vor der Applikation des Klarlackes werden 50 Teile der Härterlösung 1 und 30 Teile Lackverdünnung 1 zugemischt. Die Zusammensetzung der Klarlacke ist in Tabelle 2 zusammengefaßt. Die so her-

59

gestellten Lackmischungen wurden als Klarlack nach dem Naß-in-Naß-Verfahren auf einen handelsüblichen konventionellen Silbermetallic-Basislack (Basis Polyesterharz, Melaminharz und Celluloseacetobuty-rat, Handelsprodukt AE 54 der Firma BASF Lacke + Farben AG; Trockenfilmschichtdicke 20 ± 5  $\mu$ m) mit einer Trockenfilmschichtdicke von 50 ± 10  $\mu$ m appliziert.

10 Die so erhaltenen Beschichtungen wurden sofort auf Trocknung geprüft (berührtrocken). Für die weiteren Prüfungen wurden zunächst alle Tafeln 1 h bei Raumtemperatur und 30 min bei 60°C getrocknet. Nach 24 h weiterer Trocknung bei Raumtemperatur 15 wurde die Pendelhärte nach König, die Benzinfestigkeit mit Hilfe des Gasspilltestes sowie die Haftung mit Hilfe des Abklebetestes bestimmt. Nach 7-tägiger Lagerung bei Raumtemperatur wurden die Elastizität mittels der Erichsen-Tiefung, die Wit-20 terungsbeständigkeit mit Hilfe des Volvo-Tests sowie die Kratzfestigkeit der resultierenden Beschichtungen bestimmt. Ferner wurden die in Tabelle 3 angegebenen Prüfungen durchgeführt.

#### 25 Vergleichsbeispiele 1 bis 3

Die Herstellung, Applikation, Aushärtung und Prüfung der Klarlacke der Vergleichsbeispiele 1 bis 3 erfolgte analog zu den Beispielen 1 bis 6. Der Klarlack des Vergleichsbeispiels 1 unterscheidet sich von denen der Beispiele 1 bis 6 lediglich dadurch, daß statt eines erfindungsgemäßen Copolymerisats (A) nun ein siloxangruppenhaltiges Copoly-

60

merisat (A7) mit einem zu hohen Gehalt an Polysiloxanmakromonomer a<sub>1</sub> eingesetzt wurde. Der Klarlack des Vergleichsbeispiels 2 unterscheidet sich von denen der Beispiele 1 bis 6 dadurch, daß statt eines erfindungsgemäßen Copolymerisats (A) nun ein siloxangruppenfreies Copolymerisat (A8) eingesetzt wurde. Ferner ist der Zusatz von 0,01 %, bezogen auf das Gesamtgewicht des Klarlackes einschließlich Härterlösung 1 und Verdünnung 1, eines Fluortensids als Verlaufsmittels erforderlich. Der Klarlack des Vergleichsbeispiels 3 unterscheidet sich von denen der Beispiele 1 bis 6 dadurch, daß statt eines erfindungsgemäßen Copolymerisats (A) nun ein siloxangruppenfreies Copolymerisat (A8) eingesetzt wurde. Ferner wurden dem Klarlack 0,1 %, bezogen auf das Gesamtgewicht des Klarlackes, eines handelsüblichen Silikon-Additivs 20 (Handelsprodukt Tegoglide 410 der Firma Tegochemie Essen) zugesetzt. Die Zusammensetzung der Klarlacke ist in Tabelle 2 angegeben. Die Prüfergebnisse der Beschichtungen sind in Tabelle 4 zusammengefaßt.

25

30	25		20		15		10		5	1	
Tabelle 1: Zusammensetz	ammensetzung	(in Gew%)	und	Kennzahlen		der Cop	Copolymerisate		Al bis	A8	
			A1	A2	A3	A4	A5	A6	A7	A8	
Dimethylaminoethylmethacrylat	thylmethacryl	at	10,0	1	5,0	1	10,01	10,0	10,01	10,0	<del> </del>
Ethylhexylacrylat	lat		10,01	13,3	12,5	13,3	10,01	10,0	10,01	10,0	
Hydroxibutylacrylat	rylat		14,9	15,0	15,0	15,0	15,0	15,0	15,0	15,0	
n-Butylacrylat			23,9	27,4   24,0	24,0	27,4	23,5	22,75	21,5	24,0	_
Hexandioldimethacrylat	hacrylat		15,9	16,0	16,0	16,0	16,0	16,0	10'91	16,0	
Hydroxiethylmethacrylat	thacrylat		14,9	14,3	14,3	14,3	15,0	15,0	115,0	15,0	
Styrol			10,01	<u> </u>	1	1	9,5	8,75	1 2'2	10,0	_
Cyclohexylmethacrylat	nacrylat		<u> </u>	13,3	12,5	13,3		1	<u> </u>		_
Siloxanmakromonomer	nomer		0,4	0,7	0,7	0,7	1,0	2,5	5	t	_
OHZ (Zwischenprodukt)	produkt) (mgKOH/g)	(6/H	1115,3	114,2	115,1	115,1	115,3	115,3	112,3	119,8	
OHZ (End) (mgKOH/g)	(6/HO)		27,3	22,2	25,3	25,2	23,6	25,9	26,0	39,4	
Säure: (End) (mgKOH/g) wäßrig	ngKOH/g) wäßri	b]	67,5	75,5	74,7	72,4	79,1	8'94	70,2	0,07	
Säurez. (End) (mgKOH/g)	(mgKOH/g) alk	alkoholisch	71,1	80,4	71,2	6'01	78,7	78,1	6'69	70,4	
Aminzahl (End) (mgKOH/g	(mgKOH/g)		28,5	-	14,0	ı	27,6	27,9	27,8	27,6	_
			_	_		_			_		
Siloxan in			Vorl.	Vorl.  Vorl.  Zul	Zul.	Zul.	Vorl.  Vorl.	Vor1.	vorl.	1	

Tabelle 2: Klarlackzusammensetzungen in Teilen

	Beispiel	1	2_	3	4	_5	6	Vl	V2 V	73
5	Cop. Al	53							1	
	Cop. A2		53							
	Cop. A3			53					] ]	
	Cop. A4				53					
	Cop. A5					53				
10	Cop. A6						53			
	Cop. A7							53		
	Cop. A8								53	53
	Polyester	27	27	27	27	27	27	27	27	27
	Tinuvin® 900	1	1	1	1	1	1	1	1	1
15	Tinuvin® 440	1	1	1	1	1	1	1	1	1
	Methoxi-									
	propanol	18	18	18	18	18	18	18	17,99	17,9
	Fluortensid	_	-	_	-	-	-	-	0,01	-
	Silikon	_	_ '	_	-	-	_	_	- 1	0,1
20	Härterlösg.l	50	50	50	50	50	50	50	50	50
	Verdünnung l	30	30	30	30	30	30	30	30	30

Alle Klarlacke wurden mit der Verdünnung 1 auf eine

25 Spritzviskosität von 18 - 20 s Auslaufzeit im DIN 4 Becher
bei 23°C eingestellt. Der Festkörpergehalt der Klarlacke
bei Spritzviskosität lag bei 40 - 45 %.

წ G Tabelle 3: Prüfergebnisse	25.	20	15		10	5	1
Beispiel		1	2	3	4	5	9
		7	-	_	_		_
Pendelhärte (s) 1)		92	19	63	09	1 70	75
Berührtrocken (min.)		20	30	09	75	20	20
Abklebetest 2)		e _	ж —	1	0	3	3
Gasspilltest 3)		10	10	10	10	10	10
Gasspilltest 10 Rd Volvo		6	6	(6-	(6-	6 —	1 10
Erichsentiefung (mm)		9	9	9	5	9	9
Volvo-Test 4)		m3 g1	m4 g1	m5 g2	m5 g3	m2 g1	ml gl
10 Runden		g.1.a.	[ 1.a.	s.a.	s.a.	g.1.a.	g.1.a.
Kratzfestigk. 5)		1.m.	_ m.	_ m.	s.m.	1.m.	1.m.
Randwinkel 6) (°)		06 <	06 <	06 <	06 <	06 <	06 <
Überlackierbarkeit 7)		i.o.	1.0.	n.i.0.	[n.i.0.	i.o.	i.o.
Verlauf		1.0.	i.o.	n.i.0.	n.i.0.	i.0.	[1.g. <sup>10</sup> ]
DOI 8)		66	94	06	06	93	94
Trübung		keine	keine	leicht	leicht	$ leicht^{11} $	) stark12)

9) Nicht mehr auswertbar, gestörte Oberfläche

<sup>10)</sup> Verlauf leicht gestört

<sup>11)</sup> Trübung verschwindet nach Umrühren

<sup>12)</sup> Trübung wird geringer nach Umrühren

1	0

Tabelle 4: Prüfergebnisse

	[ A	l v2	V3	
Pendelhärte $(s)$ 1)	(6-	1 71	70	
Berührtrocken (min.)	ı —	45	45	
Abklebetest 2)	i —	л —	1 1	
Gasspilltest 3)	i 	2	5	
Gasspilltest 10 Rd Volvo	ı —	4	- 5	
Erichsentiefung (mm)	 <del> </del>	4,5	2	
Volvo-Test 4)	° 1	m5 g3	m5 g3	
10 Runden	· —	s.a.	s.a.	
Kratzfestigk. <sup>5)</sup>	ı —	s.m.	- E	
Randwinkel 6) (°)	ı —	75-85	80-90	
Überlackierbarkeit 7)	1	n.i.0.	i.o.	
Verlauf	<u>'</u>	i.o.	i.0.	
DOI	ı —	81	82	_
Trübina	<u> </u>	keine	keine	

65

#### Erläuterungen zu Tabelle 3 und Tabelle 4:

- 1) Pendelhärte nach König in s
- Tesakrepp 4330 wird auf den Film gekleppt und nach 1 h entfernt. Die Markierung wird visuell beurteilt:
- 3 = keine Markierung, 2 = leichte Markierung, 1 = Markierung, 0 = starke Markierung
- 3) 5 ml handelsübliches Superbenzin werden auf die 45° schräg gestellte Festplatte gegeben.

  Nach 5 min wird die Markierung beurteilt: 1 = sehr starke Markierung, 10 = keine Markierung.

  Dieser Test wird an Tafeln, die 1 h bei RT, 30 min 60°C und 24 h bei RT getrocknet wurden durchgeführt. Ferner wird dieser Test an Tafeln wiederholt, die 10 Belastungsrunden im Volvo-Test ausgesetzt waren.
- 4) Die Testbleche werden 10 Belastungsrunden ausgesetzt, wobei eine Runde sich folgendermaßen zusammensetzt: 4 h Lagerung bei 50°C, anschließend 2 h Lagerung bei 35°C und 100 % rel. Luftfeuchte, anschließend 2 h Lagerung bei 35°C, 100 % rel. Luftfeuchte und 2 l So2 auf 300 l Luft und schließlich 16 h Lagerung bei 30°C.
- Danach wird der Blasengrad nach DIN 53 209 und beurteilt: g.l.a. = glanz leicht angequollen, l.a. = leicht angequollen, s.a. = stark angequollen.

- 5) 250 g Seesand werden aus 1 m Höhe auf eine 45° schräg gestellte Testtafel auf eine Fläche von 5 x 5 cm aufgegeben. Anschließend wird die Markierung beurteilt: 1.m. leicht markiert, m = markiert, s.m. = stark markiert.
- 6) Die Randwinkelmessung erfolgte am Wassertropfen.
- 7) Die Prüftafeln werden 1 h bei RT, 30' bei 60°C und 24 h bei Raumtemperatur (RT) getrocknet. Dann wurde mit Schleifpapier 600 trocken die obere Hälfte der Prüftafeln angeschliffen. 15 Dann wurde die linke Hälfte (geschliffener und ungeschliffener Teil) mit einem handelsüblichen konventionellen Basislack auf Basis Polyesterharz, Melaminharz und Celluloseacetobutyrat (AE 54 der Firma BASF Lacke + Farben AG, 20 Münster) überspritzt. Anschließend wurde das gesamte Testblech mit dem jeweiligen Klarlack überzogen (Trockenfilmschichtdicke 50 - 60  $\mu$ m). Die Tafel wurde dann 30 min. bei 60°C getrocknet. Anschließend wurde die Beschichtung 25 visuell beurteilt: i.O. = in keinem Bereich sind Anguellungen zu beobachten.
- 8) Gemessen mit dem Gerät 1792 der Firma ATI
  30 Systems Inc., 32355 Howard Ave. Madison
  Heights, Michigan, USA
  - 9) Der Klarlack des Vergleichsbeispiels 1 ist

67

sehr stark trübe. Beim Aufspritzen erhält man sehr stark gestörte Oberflächen. Weitere Prüfungen wurden daher nicht durchgeführt.

#### Zusammenfassung der Prüfergebnisse

Der Vergleich der Beispiele 1 bis 6 mit den Vergleichsbeispielen 1 bis 3 zeigt, daß durch den Einbau geringer Mengen des Polysiloxanmakromonomers al die Benzinfestigkeit der resultierenden Beschichtungen deutlich verbessert wird. Auch die Benzinfestigkeit der resultierenden Beschichtungen nach Belastung (10 Runden im Volvo-Test) ist deutlich verbessert. Ferner sind auch die Kratzfestigkeit und Oberflächenglätte der resultierenden Beschichtung deutlich verbessert.

Der Vergleich des Beispiels 1 mit dem Vergleichsbeispiel 2 zeigt außerdem, daß durch den Einbau geringer Mengen des Polysiloxanmakromonomers al die Überlackierbarkeit der resultierenden

Einbau geringer Mengen des Polysiloxanmakromonomers a<sub>1</sub> die Überlackierbarkeit der resultierenden Beschichtungen bereits nach 24 h Lagerung bei Raumtemperatur erreicht ist, daß der Decklackstand verbessert ist und daß die Kurzzeitbewitterungsergebnisse im Volvotest von einem nicht akzeptablen Niveau auf ein akzeptables Niveau verbessert werden.

Der Vergleich der Beispiele 2 und 4 sowie der Beispiele 5 und 6 zeigt ferner, daß vorteilhafterweise das Polysiloxanmakromonomer al bei der Herstellung des Copolymerisats A vorgelegt wird, daß aber auch akzeptable Resultate erhalten werden, wenn das Polysiloxanmakromonomer al mit den übrigen Monomeren zudosiert wird.

1

5

# 1 Patentansprüche:

- 1. Überzugsmittel, das als Bindemittel mindestens ein carboxylgruppenhaltiges Polymer und als Härter mindestens ein Epoxidharz mit im Mittel mehr als einer Epoxidgruppe pro Molekül enthält, dadurch gekennzeichnet, daß das Überzugsmittel
- A) mindestens ein carboxylgruppenhaltiges
  Acrylatcopolymerisat (A), das erhältlich
  ist durch Lösungspolymerisation unter Verwendung von weniger als 5 Gew.-%, bezogen
  auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung
  des Copolymerisats (A) eingesetzten Monomeren, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer al mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1000 bis 40000 und im
  Mittel 0,5 bis 2,5 ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen pro Molekül,
  und/oder
- B) mindestens ein epoxidgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (B), das erhältlich ist
  durch Lösungspolymerisation unter Verwendung von weniger als 5 Gew.-%, bezogen auf
  das Gesamtgewicht der zur Herstellung des
  Copolymerisats (B) eingesetzten Monomeren,
  eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer a<sub>1</sub> und einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1000 bis 40000 und im Mittel
  0,5 bis 2,5 ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen pro Molekül,

69

1

- C) ggf. ein oder mehrere weitere carboxylgruppenhaltige Additions- und/oder Kondensationsharze und
- D) ggf. ein oder mehrere weitere Epoxidharze enthält.
- Überzugsmittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das carboxylgruppenhaltige Acrylatcopolymerisat (A) und/oder das epoxid-gruppenhaltige Acrylatcopolymerist (B) hergestellt worden ist unter Verwendung von 0,05 bis 2,5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung des Copolymerisats (A) bzw. (B) eingesetzten Monomeren, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer a<sub>1</sub>.
- Überzugsmittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das carboxylgruppenhaltige Acrylatcopolymerisat (A) und/oder das epoxid-gruppenhaltige Acrylatcopolymerisat (B) hergestellt worden ist unter Verwendung von weniger als 1 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung des Copolymerisats (A) bzw. (B) eingesetzten Monomeren, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer a<sub>1</sub>.
- 4. Überzugsmittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das carboxylgruppenhaltige Acrylatcopolymerisat (A) hergestellt worden ist unter Verwendung von 0,05 bis 0,5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstel-

70

lung des Copolymerisats (A) eingesetzten Monomeren, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer a<sub>1</sub>.

5. Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis
4, dadurch gekennzeichnet, daß das Acrylatcopolymerisat (A) und/oder (B) hergestellt worden ist unter Verwendung eines oder mehrerer
Polysiloxanmakromonomerer a<sub>1</sub>, die hergestellt
worden sind durch Umsetzung von 70 bis 99,999
Mol-% einer Verbindung (1), dargestellt durch
die Formel (I)

$$R_1 - Si = R_3$$

$$R_4$$
(I)

in welcher R<sub>1</sub> eine aliphatische Kohlenwasserstoffgruppe mit 1 bis 8 C-Atomen oder einen
Phenylrest darstellt und R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> und R<sub>4</sub> jeweils
für einen Halogenrest oder einen Alkoxirest
mit 1 bis 4 C-Atomen oder eine Hydroxylgruppe
stehen, mit 30 bis 0,001 Mol-% einer Verbindung (2), dargestellt durch die Formel (II)

30 
$$CH_2 = C - COO(CH_2)_n Si < R_6 R_7 R_8$$
 (II)

in welcher  $R_5$  ein Wasserstoffatom oder einen

71

Methylrest darstellt, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> und R<sub>8</sub> jeweils für Halogen, OH oder einen Alkoxirest mit 1 bis 4 C-Atomen oder eine aliphatische Kohlenwasserstoffgruppe mit 1 bis 8 C-Atomen stehen, wobei wenigstens einer der Reste R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub> oder R<sub>8</sub> Halogen, OH oder eine Alkoxigruppe ist und n eine ganze Zahl von 1 bis 6 darstellt.

20 CH=CH C OCH<sub>2</sub> CHCH<sub>2</sub> O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> 
$$= \begin{bmatrix} R_2 \\ | \\ Si - O \end{bmatrix}$$
  $= \begin{bmatrix} R_4 \\ | \\ Si - (CH_2)_n - O \\ | \\ R_3 \end{bmatrix}$   $= \begin{bmatrix} R_4 \\ | \\ Si - (CH_2)_n - O \\ | \\ m R_5 \end{bmatrix}$  CH=CHCOCH<sub>2</sub> CHCH<sub>2</sub>  $= \begin{bmatrix} CH - CHCOCH_2 \\ | \\ R_1 \end{bmatrix}$  O OH

mit

35

 $R_1 = H \text{ oder } CH_3$ 

 $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_5$  = gleiche oder verschiedene aliphatische Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 8

1

WO 92/22615

C-Atomen, insbesondere Methyl, oder Phenylrest

- 5 n = 2 bis 5, bevorzugt 3
  m = 8 bis 30
- Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Acrylatcopolymerisat (A) eine Säurezahl von 40 bis 150 mgKOH/g und eine Aminzahl von 0 bis 100 mgKOH/g und/oder eine OH-Zahl von 0 bis 110 mgKOH/g aufweist.
- 8. Überzugsmittel nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Acrylatcopolymerisat (A)
  eine Säurezahl von 60 bis 120 mgKOH/g und/oder
  eine Aminzahl von 10 bis 70 mgKOH/g und/oder
  eine OH-Zahl von 20 bis 90 mgKOH/g aufweist.
- 9. Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das carboxylgruppenhaltige Acrylatcopolymerisat (A) erhältlich ist durch Copolymerisation von
- 25
  a<sub>1</sub>) 0,05 bis 2,5 Gew.-%, bevorzugt 0,05 bis 0,5 Gew.-%, eines oder mehrerer Poly-siloxanmakromonomerer a<sub>1</sub>,
- 30 a<sub>2</sub>) 0 bis 40 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 30 Gew.-%, eines oder mehrerer carboxyl-gruppenhaltiger, ethylenisch ungesättigter Monomerer,

PCT/EP92/01100

a3) 0 bis 40 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 30 Gew.-%, eines oder mehrere vinylaromatischer Kohlenwasserstoffe,

5

a<sub>4</sub>) 0 bis 99,95 Gew.-%, bevorzugt 20 bis 60 Gew.-%, eines oder mehrerer hydroxylgruppenhaltiger, ethylenisch ungesättigter Monomerer,

10

a<sub>5</sub>) 0 bis 30 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 20 Gew.-%, eines oder mehrerer Monomerer mit mindestens zwei polymerisierbaren, ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen und

15

a<sub>6</sub>) 0 bis 80 Gew.-% eines oder mehrerer anderer ethylenisch ungesättigter copolymerisierbarer Monomerer,

wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten a, bis a, jeweils 100 Gew.-% beträgt 20 und wobei die Einsatzmengen der Komponenten a, und a, nicht beide gleichzeitig Null sein dürfen, und ggf. dieses in der ersten Stufe erhaltene Copolymer - falls es Hydroxylgruppen enthält - mit Carbonsäureanhydriden umge-

25 setzt worden ist, wobei die Menge an eingesetzten Carbonsäureanhydriden so gewählt worden ist, daß das entstehende Copolymer (A) die gewünschte Säurezahl aufweist.

30

10. Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß es als Bindemittel eine Mischung enthält aus

PCT/EP92/01100 WO 92/22615

esters (C) mit einer Säurezahl von 10 bis 160 mgKOH/g, bevorzugt 20 bis 120 mgKOH/g und einer Aminzahl von 0 bis 9 bevorzugt 10 bis 60 mgKOH/g, der erhäl lich ist durch Umsetzung von  P1) Polycarbonsäuren oder deren Anhydr den, ggf. zusammen mit Monocarbon- säuren,  P2) Polyolen, ggf. zusammen mit Mono- olen, und ggf.  20 P3) weiteren modifizierenden Komponent und ggf.  P4) einer mit dem Reaktionsprodukt aus P1, P2 und ggf. P3 reaktionsfähige Komponente, mit der Maßgabe, daß das Endprodukt tertiän Aminogruppen enthält, die aus der Komponent P1 und/oder P2 und/oder P4 stammen, wobei der Summe der Gewichtsanteile der Komponenten		74
II.) 90 bis 5 Gew% mindestens eines carboxyl- und aminogruppenhaltigen Pol esters (C) mit einer Säurezahl von 10 bis 160 mgKOH/g, bevorzugt 20 bis 120 mgKOH/g und einer Aminzahl von 0 bis 9 bevorzugt 10 bis 60 mgKOH/g, der erhäl lich ist durch Umsetzung von  P1) Polycarbonsäuren oder deren Anhydr den, ggf. zusammen mit Monocarbon- säuren,  P2) Polyolen, ggf. zusammen mit Mono- olen, und ggf.  P3) weiteren modifizierenden Komponent und ggf.  P4) einer mit dem Reaktionsprodukt aus P1, P2 und ggf. P3 reaktionsfähige Komponente, mit der Maßgabe, daß das Endprodukt tertiän Aminogruppen enthält, die aus der Komponente P1 und/oder P2 und/oder P4 stammen, wobei der Summe der Gewichtsanteile der Komponenten	1	gruppenhaltigen Acrylatcopolymerisats
mgKOH/g und einer Aminzahl von 0 bis 9 bevorzugt 10 bis 60 mgKOH/g, der erhäl lich ist durch Umsetzung von  P1) Polycarbonsäuren oder deren Anhydr den, ggf. zusammen mit Monocarbon- säuren,  P2) Polyolen, ggf. zusammen mit Mono- olen, und ggf.  20 P3) weiteren modifizierenden Komponent und ggf.  P4) einer mit dem Reaktionsprodukt aus P1, P2 und ggf. P3 reaktionsfähige Komponente, mit der Maßgabe, daß das Endprodukt tertiän Aminogruppen enthält, die aus der Komponent P1 und/oder P2 und/oder P4 stammen, wobei der Summe der Gewichtsanteile der Komponenten	5	carboxyl- und aminogruppenhaltigen Poly-
den, ggf. zusammen mit Monocarbon- säuren,  P2) Polyolen, ggf. zusammen mit Mono- olen, und ggf.  20  P3) weiteren modifizierenden Komponent und ggf.  P4) einer mit dem Reaktionsprodukt aus P1, P2 und ggf. P3 reaktionsfähige Komponente, mit der Maßgabe, daß das Endprodukt tertiän Aminogruppen enthält, die aus der Komponent P1 und/oder P2 und/oder P4 stammen, wobei der Summe der Gewichtsanteile der Komponenten	10	mgKOH/g und einer Aminzahl von 0 bis 90, bevorzugt 10 bis 60 mgKOH/g, der erhält-
olen, und ggf.  20  P3) weiteren modifizierenden Komponent und ggf.  P4) einer mit dem Reaktionsprodukt aus P1, P2 und ggf. P3 reaktionsfähige Komponente, mit der Maßgabe, daß das Endprodukt tertiän Aminogruppen enthält, die aus der Komponent P1 und/oder P2 und/oder P4 stammen, wobei der Gewichtsanteile der Komponenten	15	P1) Polycarbonsäuren oder deren Anhydri- den, ggf. zusammen mit Monocarbon- säuren,
und ggf.  P4) einer mit dem Reaktionsprodukt aus P1, P2 und ggf. P3 reaktionsfähige Komponente, mit der Maßgabe, daß das Endprodukt tertiän Aminogruppen enthält, die aus der Komponent P1 und/oder P2 und/oder P4 stammen, wobei der Summe der Gewichtsanteile der Komponenten	20	olen, und ggf.
Komponente, mit der Maßgabe, daß das Endprodukt tertiär Aminogruppen enthält, die aus der Komponent Pl und/oder P2 und/oder P4 stammen, wobei d		
Aminogruppen enthält, die aus der Komponent Pl und/oder P2 und/oder P4 stammen, wobei d Summe der Gewichtsanteile der Komponenten	25	_
30	30	Aminogruppen enthält, die aus der Komponente Pl und/oder P2 und/oder P4 stammen, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten (I)

und (II) jeweils 100 Gew.-% beträgt.

11. Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß das Überzugs-

75

1

5

mittel als Bindemittel die Komponente A und ggf. die Komponente C sowie als Härter (D) polare Epoxide auf der Basis eines Umsetzungsproduktes von Melaminharzen mit Acrylamid unter anschließender Epoxidierung der Acryl-Doppelbindung enthält.

- 12. Verfahren zur Herstellung von Überzugsmitteln
  nach einem der Ansprüche 1 bis 11, bei dem
  mindestens ein carboxylgruppenhaltiges Polymer als Bindemittel, mindestens ein Epoxidharz als Härter, ein oder mehrere organische
  Lösemittel, ggf. Pigmente und/oder Füllstoffe
  sowie ggf. weitere Hilfs- und Zusatzstoffe
  gemischt und ggf. dispergiert werden, dadurch
  gekennzeichnet, daß zur Herstellung der Überzugsmittel
- A) mindestens ein carboxylgruppenhaltiges
  Acrylatcopolymerisat (A), das erhältlich
  ist durch Lösungspolymerisation unter Verwendung von weniger als 5 Gew.-%, bezogen
  auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung
  des Copolymerisats (A) eingesetzten Monomeren, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer al mit einem zahlenmittleren
  Molekulargewicht von 1000 bis 40000 und im
  Mittel 0,5 bis 2,5 ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen pro Molekül,
  und/oder
  - B) mindestens ein epoxidgruppenhaltiges Acrylatcopolymerisat (B), das erhältlich ist

- durch Lösungspolymerisation unter Verwendung von weniger als 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der zur Herstellung des Copolymerisats (B) eingesetzten Monomeren, eines oder mehrerer Polysiloxanmakromonomerer al mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1000 bis 40000 und im Mittel 0,5 bis 2,5 ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen pro Molekül,
  - C) ggf. ein oder mehrere weitere carboxylgruppenhaltige Additions- und/oder Kondensationsharze und
- D) ggf. ein oder mehrere weitere Epoxidharze eingesetzt werden.
- 20 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß das carboxylgruppenhaltige
  Acrylatcopolymerisat (A) und/oder das epoxidgruppenhaltige Acrylatcopolymerisat (B) durch
  Lösungspolymerisation bei Temperaturen zwischen 90 und 160°C unter Verwendung eines
  oder mehrerer Polymerisationsinitiatoren hergestellt werden, indem
- 1.) mindestens 10 Gew.-% der Gesamtmenge des
  Polysiloxanmakromonomers a<sub>1</sub> vorgelegt
  werden und
  - die anderen Monomeren und der ggf. vorhandene Rest des Polysiloxanmakromonomers

WO 92/22615

77

1

a<sub>1</sub> zudosiert werden.

- 14. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß 100 Gew.-% der Gesamtmenge des
  Polysiloxanmakromonomers und ggf. mindestens
  60 Gew.-% der Gesamtmenge des Vinylesters von
  in <-Stellung verzweigten, aliphatischen Monocarbonsäuren mit 5 bis 15 C-Atomen je Molekül vorgelegt werden.
  - 15. Verfahren zum Beschichten von Substraten, dadurch gekennzeichnet, daß ein Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 11 aufgebracht wird.
  - 16. Verwendung der Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 11 für die Autoreparatur-lackierung.
- 17. Verwendung der Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 11 als Klar- oder Decklack, insbesondere als Klarlack für die Mehrschichtmetallic-Lackierung.

25

15

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP92/01100

A. CLA	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
ł	'e		
1	• •	•	
	to International Patent Classification (IPC) or to bot	n national classification and IPC	
	LDS SEARCHED	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed b	oy classification symbols)	
Int.	Cl. <sup>5</sup> : C09D		
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in the	ne fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search	terms used)
		-	
	144		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	,	
Category*	Citation of document, with indication, where a	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP, A, 0 358 153 (KANSAI PA	AINT KK) 14 March 1990,	1
	cited in the application	n	
	see claims 1,7		
A	 DE, A, 3 807 571 (KANSAI PA	ATNUT KK) 22 Santambar 1998	, ·
Λ	cited in the application		, ·
		<del>-</del>	
	· .		
			- 100
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	categories of cited documents:	"T" later document published after the inter	national filing date or priority
"A" document to be of	nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the	invention
"E" earlier d	ocument but published on or after the international filing date		
"L" document cited to	nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone	
special r	eason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the	
"O" documer means	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one of more other such o	locuments, such combination
"P" document the prior	it published prior to the international filing date but later than ity date claimed	being obvious to a person skilled in th  "&" document member of the same patent	
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	ch report
	ember 1992 (01.09.92)	4 September 1992 (04.09.	• -
			/
Name and m	ailing address of the ISA/	Authorized officer	
Europear	n Patent Office		
Facsimile No		Telephone No	

#### ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT-APPLICATION NO. 9201100 SA 59966

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 01/09/92

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A-0358153	14-03-90	JP-A- 2160879 US-A- 5051473	20-06-90 24-09-91
DE-A-3807571	22-09-88	JP-A- 63221123 GB-A,B 2202538 US-A- 4895910	14-09-88 28-09-88 23-01-90

Internationales Aktenzeichen

		Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben) <sup>6</sup>	
	atklassifikation (IPC) oder nach der nationalen		
Int.Kl. 5 C09D151	/08; //(CO9D151/08,	,133:06)	
·			
II. RECHERCHIERTE SACHO	EBIETE	•	
	Recherchierter M	indestpriifstoff <sup>7</sup>	
Klassifikationssytem	K	lassifikationssymbole	
Int.Kl. 5	C09D		
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff ge unter die recherchierte	ehörende Veröffentlichungen, soweit diese n Sachgebiete fallen <sup>8</sup>	
III. EINSCHLAGIGE VEROFI			
Art.º Kennzeichnung	ler Veröffentlichung $^{11}$ , soweit erforderlich unt	er Angabe der maßgeblichen Teile <sup>12</sup>	Betr. Anspruch Nr. 13
in der	358 153 (KANSAI PAINT K Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,7	() 14. März 1990	1
1988	807 571 (KANSAI PAINT KA	() 22. September	1
"A" Veröffentlichung, die d definiert, aber nicht als "E" älteres Dokument, das tionalen Anmeldedatun "L" Veröffentlichung, die g zweifelhaft erscheinen i fentlichungsdatum eine nannten Veröffentlichu anderen besonderen Gr "O" Veröffentlichung, die s eine Benutzung, eine A bezieht "P" Veröffentlichung, die v tum, aber nach dem be licht worden ist	angegebenen Veröffentlichungen 10: en allgemeinen Stand der Technik besonders bedeutsam anzusehen ist jedoch erst am oder nach dem interna- a veröffentlicht worden ist eeignet ist, einen Prioritätsanspruch zu lassen, oder durch die das Veröf- r anderen im Recherchenbericht ge- ng belegt werden soil oder die aus einem und angegeben ist (wie ausgeführt) ich auf eine mündliche Offenbarung, zusstellung oder andere Maßnahmen or dem internationalen Anmeldeda- anspruchten Prioritätsdatum veröffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem is meidedatum oder dem Prioritätsdatum ver ist und mit der Anmeidung nicht kollidie Verständnis des der Erfindung zugrundel oder der ihr zugrundeliegenden Theorie a "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutu te Erfindung kann nicht als neu oder auf keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutu te Erfindung kann nicht als auf erfinderiruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung von die Veröffentlichung der anderen Veröffentlich gorie in Verbindung gebracht wird und die einen Fachmann naheliegend ist "A" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	röffentlicht worden rt, sondern nur zum legenden Prinzips ngegeben ist ng; die beanspruch- erfinderischer Tätig- ng; die beanspruch- scher Tätigkeit be- ffentlichung mit hungen dieser Kate- ese Verbindung für
IV. BESCHEINIGUNG		4	L L
Datum des Abschlusses der inte 01. SEPT	rnationalen Recherche EMBER 1992	Absendedatum des internationalen Recher	chenberichts
Internationale Recherchenbehör	le	Unterschrift des bevollmächtigten Bediens	teten
	AISCHES PATENTAMT	Dieter Schüler	

# ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9201100 59966 SA

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

01/09/92

Im Recherchenhericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	M	itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A-0358153	14-03-90	JP-A- US-A-	2160879 5051473	20-06-90 24-09-91
 DE-A-3807571	22-09-88	JP-A- GB-A,B US-A-	63221123 2202538 4895910	14-09-88 28-09-88 23-01-90
				•
;				